WPIDS ΔN 1991-103702 [15] DNC C1991-044473 New pantothenic acid derivs. - are ACAT inhibitors in prevention and treatment of hyperlipidaemia, arteriosclerosis, angina pectoris, myocardial infarction and thrombosis. DC B03 B05 IKAWA, H; KOBAYASHI, N; KUSUNOKI, J; MATSUMOTO, H IN (FJRE) FUJI REBIO INC; (FJRE) FUJIREBIO KK; (FJRE) FUJI REBIO KK PA CYC 9 ы EP 421441 A 19910410 (199115)* 158p R: CH DE FR GB LI NL 19910925 (199145) <-JP 03218340 JP 03218350 19910925 (199145) 19910925 (199145) JP 03218366 Α 81p US 5120738 19920609 (199226) B1 19950125 (199508) EN 186p EP 421441 R: CH DE FR GB LI NL E 19950309 (199515) DE 69016335 B2 19960911 (199641) 132p JP 2532299 B1 19960612 (199919)# KR 9607800 JP 2997535 B2 20000111 (200007) 54p B2 20000111 (200007) 30p JP 2997536

- ADT EP 421441 A EP 1990-119090 19901005; JP 03218340 A JP 1990-265090 19901004; JP 03218350 A JP 1990-293523 19901101; JP 03218366 A JP 1990-293524 19901101; US 5120738 A US 1990-598900 19901005; EP 421441 B1 EP 1990-119090 19901005; DE 69016335 E DE 1990-616335 19901005, EP 1990-119090 19901005; JP 2532299 B2 JP 1990-265090 19901004; KR 9607800 B1 KR 1991-2917 19910222; JP 2997535 B2 JP 1990-293523 19901101; JP 2997536 B2 JP 1990-293524 19901101
- FDT DE 69016335 E Based on EP 421441; JP 2532299 B2 Previous Publ. JP 03218340; JP 2997535 B2 Previous Publ. JP 03218350; JP 2997536 B2 Previous Publ. JP 03218366
- PRAI JP 1989-286759 19891102; JP 1989-261610 19891006; JP 1989-286758 19891102; JP 1990-265090 19901004; JP 1990-293524 19901101; JP 1990-293523 19901101; KR 1991-2917 19910222
- AN 1991-103702 [15] WPIDS
- AB EP 421441 A UPAB: 19930928

Panothenic acid derivs. of formula (I) are new; R1, R2 = H or an OH protecting group. R3 = opt. unsatd. or cyclic 5–25C alphatic hydrocarbon (II) (which is opt. substd. y an aromatic gp. or -NR4R5, where R4 is the same as (II) and R5 is H or an opt. unsatd. or cyclic hydrocarbon which may be substd. by an aromatic gp.; Q = (a)-X1-A-y1-, where A is an opt. unsatd. or cyclic 2–16C aliphatic hydrocarbon (which may be substd. by an aromatic gp, or an aromatic hydrocarbon or heterocyclic and one of X1 and Y1 is N(R6)- and the other is -O-, -S- or N(R7)-, where R6 and R7 are H or lower alkyl; (b)-X2-(CH2)q-Y2-, where one of X2 and Y2 is a 4–7 membered

N-contg. heterocycle, and the other is -0-, -S- or -N(R6)-, and q = 0, 1 or 2, or (c) piperazinyl or tetrahydro-1, 4-diazepinyl. n = 1,2,3 or 4. The daily oral or rectal dose is 2-500 mg/Kg, taken 1-4 times daily.

USE/ADVANTAGE – (I) are good acyl CoA-cholesterol-acyltransferase inhibitors in the prevention and treatment of hyperlipidaemia, arteriosclerosis, angina pectoris, myocardial infarction and thrombosis. 0/0

ABEQ US 5120738 A UPAB: 19930928

Pantothenic acid derivs. of formula (I) are new. R1 and R2 are each H or OH-protecting gp. or together form ylidene gp.; R3 is (1) (un)satd. 5-25C monovalent aliphatic hydrocarbon (less than 10C if cyclic) opt. substd. by 6-10C aromatic hydrocarbon or 5-10 ring C aromatic heterocyclic with 1-4 O, S or N atoms, substits. opt. substd. or (2) R3 is -NR4R5 where R4 is as (1) above and R5 is H, or as (1) above; Q is -X1-A-Y1 where A is (un)satd. divalent 2-16C aliphatic hydrocarbon (or if cyclic up to 7C) opt. substd. by 6-10C aromatic gp. or heteroaryl, viz. furyl, thienyl, pyridyl or indolyl or is 6-10C divalent aromatic or 5-10C divalent heterocyclic with 1 or 2 N, O or S atoms; one of X1 and Y1 is =NR6 and the other is O, S or =NR7 with R6 and R7 each H or 1-6C alkyl; Q is -X2(CH2)l-Y2- where one of X2 and Y2 is (a) and the other is O, S or N where (a) is 4 to 7-membered divalent N-contg. aromatic heterocyclic; or Q is (b) with m is 2 or 3; n is 1-4 and I is 0, 1 or 2. Prepn. comprises reacting (II) with R3-COZ1 (III) or R4-NCO (IV) where X is H, halo, etc.

USE – ACAT inhibitors used to decrease cholesterol esterification and intestinal and intracellular uptake. Used to treat atheraosclerosis, etc. at doage e.g. 2-500 mg/kg/day.

ABEQ EP 421441 B UPAB: 19950301

Compounds represented by general formula (I) wherein R1 and R2, which are the same or different, each represent a hydrogen atom or a protective group for a hydroxyl group; R3 represents a saturated or unsaturated linear, branched or cyclic, monovalent C5-C25 -aliphatichydrocarbon group which may be substituted with an aromatic group or a group of formula -NR4R5 where R4 represents a saturated or unsatd. linear, branched or cyclic, monovalent C5-C25-aliphatichydrocarbon group which may be substd. with an aromatic group, and R5 represents a hydrogen atom or a satd. or unsatd. linear, branched or cyclic, monovalent hydrovarbon group which may be substd. with an aromatic group; Q represents (a) a group of formula -X1-A-Y1-, where A represents a satd. or unsatd. linear, branched or cyclic divalent C2-C16-aliphatic hydrocarbon group which may be substd. with an aromatic group, a divalent aromatic hydrocarbon of X1 and Y1 represents -NR6 and the other represents -O-, -S- or -NR7 in which R6 and R7 each represent a hydrogen atom or a C1 to C6 alkyl group; (b) a group of formula -X2-(CH2)t-Y2, where one of X2 and Y2 represents a group of formula (i), and the other represents -O-, -S- or -NR6 in which gp. (i) represents a 4-7 membered, divalent nitrogen-contg. non aromatic heterocyclic group and R6 has the same meaning as defined above, and I is

0, 1 or 2; or (c) a group of formula (ii) where m is 2 or 3; n is an integer of from 1 to 4, provided that if Q represents the group of formula -X1-A-Y1-, X1 represents -NR6 and A is -CH2-CH2-, then Y1 cannot represent -S-. Dwg.0/0

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 特 許 公 報 (B2)

(11)特許番号

第2532299号

(45)発行日 平成8年(1996)9月11日

(24)登録日 平成8年(1996)6月27日

(51) Int.Cl. ⁶ C 0 7 C 235/12	識別記号 月	宁内整理番号	F I C 0 7 C 235	5/12	技術表示箇所
A 6 1 K 31/16 31/21	ABN		A61K 31	·	
31/255 31/335	ADN AED		31	1/255 ADN 1/335 AED 請求項の数 1 (全 132 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平2-265090		(73)特許権者	者 9999999999 富士レビオ株式会社	
(22) 出顧日	平成2年(1990)10月4	. 日	(72)発明者	東京都新宿区西新宿2	丁目7番1号
(65)公開番号 (43)公開日	特開平3-218340 平成3年(1991)9月2	5 Fl		東京都新宿区下落合 4 士レビオ株式会社内	丁目6番7号 富
(31)優先権主張番号	特願平1 -261610	, L	(72)発明者	松本 一東京都新宿区下落合4	丁月6张7县 實
(32) 優先日 (33) 優先権主張国	平1(1989)10月6日 日本(JP)			士レビオ株式会社内	10年77日
			(72)発明者	小林 信雄 東京都新宿区下落合 4 士レビオ株式会社内	丁目6番7号 富
			(72)発明者		丁目6番7号 富
			(74)代理人	士レビオ株式会社内 弁理士 下坂 スミ子	
			審査官	佐藤 修	

(54) 【発明の名称】 パントテン酸誘導体・

(57) 【特許請求の範囲】

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
\downarrow \\
H_{2}C \\
H_{3}C
\end{array} > C < \begin{array}{c}
QR^{2} \\
\downarrow \\
CH - CONH - (CH_{2}) - CO - X - A - Y - CO - R^{3}
\end{array}$$
(1)

10

式中

 R^1 及び R^2 は同一もしくは相異なり、各々水素原子又は水酸基の保護基を表わし;

 R^3 は飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状もしくは環状の芳香族基で置換されていてもよい $G \sim C_{25}$ 一価脂肪族炭化水素基又は基

$$-N < \frac{R^4}{p^5}$$

を表わし、

【請求項1】一般式

ここで、 R^4 は飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状もしくは環状の $C_5 \sim C_{25}$ 一価脂肪族炭化水素基を表わし、且つ R^5 は水素原子又は飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状もしくは環状の芳香族基で置換されてい

てもよい一価脂肪族炭化水素基を表わし;

Aは飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状もしく は環状の芳香族基で置換されていてもよい?2~C16二価 脂肪族炭化水素基、二価芳香族炭化水素基又は二価芳香 族複素環式基を表わし;

X及びYのいずれか一方は

を表わし且つ他方は一〇一、一S一又は

を表わし、

ここで、 R^6 及び R^7 は各々水素原子又は低級アルキル基を表わし;

nは1~4の整数である、

で示される化合物。

【発明の詳細な説明】

〈産業上の利用分野〉

本発明は、アシルCoA-コレステロールーアシル転位 酵素 (Acyl CoA-Cholesterol-Acyltransferase―以下 "ACAT"と略称する)の阻害活性に優れたパントテン酸 誘導体に関する。

〈従来の技術及び課題〉

近年、動脈硬化症のうち一般的にみられる粥状硬化症においては、動脈硬化発症の最も初期から脂肪沈着が認められ、この蓄積する脂肪の主体はコレステロールであり、更に、数多くの病理組織学的および生化学的研究により、このコレステロールが血漿脂質に由来することが明らかになった。また、種々の疫学的調査によって、高脂血症は動脈硬化性疾患の主要な危険因子であることが示されている。従って、高脂血症の治療は動脈硬化性疾患のリスクを軽減する意味で益々重要となり、その治療薬についても単に血清脂質レベルを低下させるだけではなく、血清脂質バランスを改善し、或いは、動脈硬化の*

*発症を積極的に予防し得る薬剤の出現が望まれている。

高脂血症治療薬としては既に数多くの薬剤が提供されており、総血清コレステロールの低下に関してはある程度の臨床的効果をあげているが、動脈硬化性疾患による死亡率の低減については必ずしも十分な効果が認められていない。また、近年、脂質代謝系の解明に伴い血清脂質パランスをコントロールする薬剤、即ち、高密度リポタンパク(HDL)の血清レベルを高め、低密度リポタンパク(LDL)のレベルを低下させるのに有効な薬剤或いは、コレステロールの生合成を阻害し結果として血清脂

は、コレステロールの生合成を阻害し結果として血清脂質レベルを低下させる薬剤(HMGCoA reductase inhibit ors)等の開発が進められている。しかし、このような薬剤も血中脂質レベルの改善には有効ではあるが、腸管壁からの食事性コレステロールの吸収の制御には殆ど効果がなく、更に、動脈硬化の発症または進展を積極的に予防し得る作用を有しておらず、動脈硬化性疾患のリスクを軽減し得るものであるかどうかは今後の検討を待たなければならない。

一方、膜内在性酵素として知られるACATは肝臓および小腸の細胞内ミクロソームに多く存在し、コレステロールエステルの合成を司っている。また、この酵素には、現在、二種のisozymeの存在が知られているが、これらの構造及びその生理的役割等については、この酵素の単離精製が困難なため未だ解明されていない。しかし、ACATはコレステロールの腸間における吸収及び細胞内へのコレステロールエステルとしての蓄積に関与し、動脈硬化巣ではその活性が昴進していることが知られており、本酵素の阻害剤は、コレステロール吸収阻害に基ずく血中脂質低下作用と同時に抗動脈硬化作用を併せ持つ薬剤としての有用性が期待される。

そこで、本発明者らは優れたACAT阻害活性を有する物質を合成すべく鋭意研究を行なった結果、今回、本発明を完成するに至ったものである。

〈発明の開示〉

本発明によれば、下記一般式

$$\begin{array}{c|c}
R^{1}O & OR^{2} \\
H_{2}C & > C \\
CH - CONH - (CH_{2})_{n} CO - X - A - Y - CO - R^{3}
\end{array}$$

式中,

 R^1 及び R^2 は同一もしくは相異なり、各々水素原子又は水酸基の保護基を表わし;

 R^3 は飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状もしくは環状の芳香族基で置換されていてもよい $G_{\circ} \sim C_{25}$ 一価脂肪族炭化水素基又は基

$$(I) - N < \frac{R^4}{R^5}$$

を表わし、

ここで、R⁴は飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖 状もしくは環状のC₅~C₂₅—価脂肪族炭化水素基を表わ し、且つR⁵は水素原子又は飽和もしくは不飽和で且つ直 50 鎖状、分岐鎖状もしくは環状の芳香族基で置換されてい

てもよい一価脂肪族炭化水素基を表わし;

Aは飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状もしくは環状の芳香族基で置換されていてもよい ${}^{\circ}_{2}\sim {}^{\circ}_{16}$ 二価脂肪族炭化水素基、二価芳香族炭化水素基又は二価芳香族複素環式基を表わし;

X及びYのいずれか一方は

を表わし且つ他方は一〇一、一S一又は



を表わし、

ここで、 R^6 及び R^7 は各々水素原子又は低級アルキル基を表わし;

nは1~4の整数である、

で示される化合物が提供される。

本明細書において「低級」なる語は、この語で修飾された原子団又は化合物の炭素数が6個以下好ましくは4個以下であることを表わすために使用するものである。

また、「水酸基の保護基」は加水分解又は水素添加分 解により離脱することのできる任意の保護基であること ができ、例えば以下に例示するものを挙げることができ る。メチル、メトキシエチル、メチルチオメチル、ベン ジルオキシメチル、t-プトキシメチル、2-メトキシ エトキシメチル、2,2,2-トリクロロエトキシメチル、 ビス (2-クロロエトキシ) メチル、1-エトキシエチ ル、1-メチル-1-メトキシエチル、1-(イソプロ ポキシ) エチル、2,2,2ートリクロロエチル、 t ープチ ル、アリル、シンナミル、ベンジル、pーメトキシベン ジル、oーニトロペンジル、pーニトロペンジル、pー クロロベンジル、oークロロベンジル、pーシアノベン ジル、ジフェニルメチル、α-ナフチルジフェニルメチ ル、トリフェニルメチル、ジ (p-メトキシフェニル) メチル等の置換又は無置換アルキル又はアルケニル基: テトラヒドロピラニル、テトラヒドロチオピラニル、4 -メトキシテトラヒドロピラニル、4-メトキシテトラ ヒドロチオピラニル、テトラヒドロフラニル、テトラヒ ドロチオフラニル等の複素環式基; トリメチルシリル、 トリエチルシリル、イソプロピルジメチルシリル、t-プチルジメチルシリル、 t - プチルジフェニルシリル、 メチルジイソプロピルシリル、メチルジ t -ブチルシリ ル、トリペンジルシリル、トリフェニルシリル、トリイ ソプロピルシリル等の置換シリル基:ホルミル、アセチ ル、プロピオニル、クロロアセチル、ジクロロアセチ ル、トリクロロアセチル、トリフルオロアセチル、メト キシアセチル、トリフェニルメトキシアセチル、フェノ キシアセチル、p-クロロフェノキシアセチル、2,6-ジクロロー4ーメチルフェノキシアセチル、フェニルア 50 Б

セチル、クロロジフェニルアセチル、3-フェニルプロ ピオニル、3 - ベンゾイルプロピオニル、イソブチロイ ル、モノスクシノイル、4-オキソペンタノイル、ピバ ロイル、2-ブテノイル、(E)-2-メチル-2-ブ テノイル、ベンゾイル、2-クロロベンゾイル、3-二 トロベンゾイル、2-フルオロベンゾイル、3-トロフ レオロメチルベンゾイル、3-トリクロロメチルベンゾ イル、4-フェニルベンゾイル、2,4,6-トリメチルベ ンゾイル、α-ナフトイル等のアシル基;メトキシカル 10 ボニル、エトキシカルボニル、2,2,2-トリエトキシカ ルボニル、イソプトキシカルボニル、ビニルオキシカル ボニル、アリールオキシカルボニル、シンナミルオキシ カルボニル、pーニトロフェノキシカルボニル、ベンジ ルオキシカルボニル、p-メトキシベンジルオキシカル ボニル、3,4-ジメトキシベンジルオキシカルボニル、 o-ニトロベンジルオキシカルボニル、p-ニトロベン ジルオキシカルボニル等の置換オキシカルボニル基;フ ェニルカルバモイル、ナフチルカルバモイル、トルイル カルバモイル、フルオロフェニルカルバモイル、ジフル オロフェニルカルバモイル、ニトロフェニルカルバモイ ル、シアノフェニルカルバモイル、ベンジルカルバモイ ル、メチルカルバモイル、エチルカルバモイル、イソプ ロピルカルバモイル、ブチルカルバモイル、シクロヘキ シルカルバモイル、シクロプロピルメチルカルバモイ ル、フェニルチオカルバモイル、ナフチルチオカルバモ イル、トルイルチオカルバモイル、フルオロフェニルチ オカルバモイル、ジフルオロフェニルチオカルバモイ ル、ニトロフェニルチオカルバモイル、シアノフェニル チオカルバモイル、ベンジルチオカルバモイル、プロピ ルチオカルバモイル、ブチルチオカルバモイル等の置換 カルバモイル基など。

また、前記式(I)においてμ及びR²が水酸基の保護基を表わす場合には、R¹及びR²とは一緒になって、メチレン、エチリデン、1-t-ブチルエチリデン、1-フェニルエチリデン、2,2,2-トリクロロエチリデン、イソプロピリデン、ブチリデン、シクロペンチリデン、シクロペキシリデン、シクロペプチリデン、ベンジリデン、クロヘキシベンジリデン、シクロペプチリデン、ベンジリデン、シリデン、カージメチルアミノベンジリデン、ローニトロベンジリデン、メトキシメチレン、エトキシメチレン、ジメトキシメチレン、メトキシメチレン、エトキシメチレン、ジメトキシエチリデン、1,2-ジメトキシエチリデン、α-メトキシベンジリデン等のイリデン基を形成することもできる。

「飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状もしく は環状の一価脂肪族炭化水素基」としては、例えば次の ものが挙げられる。

(1) アルキル基:例えば、

メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、t -プチル、ペンチル、ネオペンチル、イソペンチル、t -ペンチル、1 -エチルペンチル、1 -イ



ソプロピルペンチル、1-t-ブチルペンチル、2-エ チルペンチル、2-イソプロピルペンチル、2-t-ブ チルペンチル、3-エチルペンチル、3-イソプロピル ペンチル、3-t-プチルペンチル、ヘキシル、1-エ チルヘキシル、1-イソプロピルヘキシル、1-t-ブ チルヘキシル、2-エチルヘキシル、2-イソプロピル ヘキシル、2-t-プチルヘキシル、3-エチルヘキシ ル、3-イソプロピルヘキシル、3-t-ブチルヘキシ ル、ヘプチル、1-エチルヘプチル、1-イソプロピル ヘプチル、1-ネオペンチルヘプチル、2-エチルヘプ チル、2-イソプロピルヘプチル、2-ネオペンチルヘ プチル、3-エチルヘプチル、3-イソプロピルヘプチ ル、3-ネオペンチルヘプチル、オクチル、1-エチル オクチル、1ーイソプロピルオクチル、1-tーブチル オクチル、2-エチルオクチル、3-イソプロピルオク チル、4-t-プチルオクチル、ノニル、1-メチルノ ニル、1-エチルノニル、1-イソプロピルノニル、1 -イソプチルノニル、2-メチルノニル、2-エチルノ ニル、3-イソプロピルノニル、4-イソプチルノニ ル、デシル、1-エチルデシル、1,1-ジエチルデシ ル、1-t-ブチルデシル、3-エチルデシル、1,3-ジエチルデシル、2-t-プチルデシル、ウンデシル、 1-イソプロピルウンデンシル、1,1-ジエチルウンデ シル、2-イソプロピルウンデシル、1,2-ジエチルウ ンデシル、ドデシル、1-t-ブチルドデシル、1-イ ソプロピルドデシル、1,1-ジエチルドデシル、2-t ープチルドデシル、3-イソプロピルドデシル、2,4-ジエチルドデシル、トリデシル、1.1-ジエチルトリデ シル、1-t-ブチルトリデシル、1,5-ジエチルトリ デシル、3-t-ブチルトリデシル、テトラデシル、1 -イソブチルテトラデシル、ペンタデシル、1-メチル ペンタデシル、1,1-ジメチルペンタデシル、1-エト キシペンタデシル、1,1-ジエチルペンタデシル、1-イソプロピルペンタデシル、1 - t - ブチルペンタデシ ル、2-イソブチルテトラデシル、3-メチルペンタデ シル、2,6-ジメチルペンタデシル、2-エチルペンタ デシル、1,4-ジエチルペンタデシル、3-イソプロピ ルペンタデシル、2-t-プチルペンタデシル、ヘキサ デシル、1.1-ジメチルヘキサデシル、1-メチルヘキ サデシル、1 – エチルヘキサデシル、1 – イソプロピル ヘキサデシル、1-t-プチルヘキサデシル、1,3-ジ メチルヘキサデシル、2-メチルヘキサデシル、4-エ チルヘキサデシル、3-イソプロピルヘキサデシル、4 - t - プチルヘキサデシル、ヘプタデシル、1 - メチル ヘプタデシル、1,1-ジメチルヘプタデシル、1-エチ ルヘプタデシル、1-イソプロピルヘプタデシル、1 $t - \mathcal{I}\mathcal{F}\mathcal{V} \wedge \mathcal{I}\mathcal{P}\mathcal{F}\mathcal{V} \wedge \mathcal{I}\mathcal{P}\mathcal{V} \wedge \mathcal{I}\mathcal{V} \wedge \mathcal{I}\mathcal{P}\mathcal{V} \wedge \mathcal{I}\mathcal{V} \wedge \mathcal{I}\mathcal$ 5-ジメチルヘプタデシル、2-エチルヘプタデシル、 5-イソプロピルヘプタデシル、3-t-ブチルヘプタ

デシル、オクタデシル、1-メチルオクタデシル、1,1

-ジメチルオクタデシル、1-エチルオクタデシル、1, 1-ジエチルオクタデシル、2-メチルオクタデシル、 2,3-ジメチルオクタデシル、5-エチルオクタデシ ル、1,2-ジエチルオクタデシル、ノナデシル、1-メ チルノナデシル、1.1-ジメチルノナデシル、1-t-プチルノナデシル、2-メチルノナデシル、2,3-ジメ チルノナデシル、3-t-プチルノナデシル、イコシ ル、1-メチルイコシル、1,1-ジメチルイコシル、1 -エチルイコシル、1-t-ブチルイコシル、4-メチ ルイコシル、2,2-ジメチルイコシル、3-エチルイコ シル、2-t-ブチルイコシルなど。

(2) アルケニル基:例えば

ビニル、1-プロペニル、1-メチル-2-プロペニ ル、1-メチル-1-ブテニル、2-ブテニル、1-メ チルー3ープテニル、1ーペンテニル、1ーメチルー2 -ペンテニル、1-エチル-3-ペンテニル、4-ペン テニル、1,3-ペンタジエニル、2,4-ペンタジエニル、 1-ヘキセニル、1-メチル-2-ヘキセニル、3-ヘ キセニル、4-ヘキセニル、1-ブチル-5-ヘキセニ 20 ル、1,3-ヘキサジエニル、2,4-ヘキサジエニル、1-ヘプテニル、2-ヘプテニル、3-ヘプテニル、4-ヘ プテニル、5-ヘプテニル、6-ヘプテニル、1,3-ヘ プタジエニル、2,4-ヘプタジエニル、1-オクテニ ル、2-オクテニル、3-オクテニル、4-オクテニ ル、5-オクテニル、6-オクテニル、7-オクテニ ル、1-ノネニル、2-ノネニル、3-ノネニル、4-ノネニル、5-ノネニル、6-ノネニル、7-ノネニ ル、8-ノネニル、9-デセニル、1-メチル-9-デ セニル、1,1-ジメチル-9-デセニル、1-エチル-9-デセニル、6-ウンデセニル、1-メチル-6-ウ ンデセニル、1,1-ジメチル-6-ウンデセニル、6-トリデセニル、1-メチル-6-トリデセニル、1,1-ジメチルー6ートリデセニル、8ートリデセニル、1ー メチル-8-トリデセニル、1,1-ジメチル-8-トル デセニル、10-トリデセニル、1-メチル-10-トリデ セニル、1,1-ジメチル-10-トリデセニル、10-ペン タデセニル、1-メチル-10-ペンタデセニル、1,1-ジメチル-10-ペンタデセニル、8-ペンタデセニル、 1-メチル-8-ペンタデセニル、1,1-ジメチル-8 -ペンタデセニル、12-ヘプタデセニル、1-メチルー 12-ヘプタデセニル、1,1-ジメチル-12-ヘプタデセ ニル、10-ヘプタデセニル、1-メチル-10-ヘプタデ セニル、1,1-ジメチル-10-ヘプタデセニル、8-ヘ プタデセニル、1-メチル-8-ヘプタデセニル、1.1 -ジメチル-8-ヘプタデセニル、1-エチル-8-ヘ プタデセニル、8,11-ヘプタデカジエニル、1-メチル -8,11-ヘプタデカジエニル、8,11,14-ヘプタデカト リエニルなど。

(3) アルキニル基:例えば

プロパギル、2-プチニル、1-メチル-3-プチニ

o

ル、2-ペンチニル、1-エチル-3-ペンチニル、1 ーイソプロピルー4ーペンチニル、1,3ーペンタジイニ ル、2,4-ペンタジイニル、1-ヘキシニル、1-メチ ルー2-ヘキシニル、2-メチル-3-ヘキシニル、1 -エチル-4-ヘキシニル、5-ヘキシニル、1,3-ヘ キサジイニル、2,4-ヘキサジイニル、1-ヘプチニ ル、1-メチル-2-ヘプチニル、3-ヘプチニル、1 -エチル-4-ヘプチニル、2-プロピル-5-ヘプチ ニル、2-エチルー6-ヘプチニル、1,3-ヘプタジイ ニル、2,4-ヘプタジイニル、1-オクチニル、1-メ チルー2ーオクチニル、3ーメチルー1ーオクチニル、 4-メチル-1-オクチニル、1-メチル-5-オクチ ニル、6-メチル-1-オクチニル、7-オクチニル、 1-ノニニル、2-メチル-1-ノニニル、3-メチル -1-ノニニル、1-メチル-4-ノニニル、5-ノニ ニル、6-メチル-1-ノニニル、1-メチル-7-ノ ニニル、8-ノニニル、9-デシニル、1-メチル-9 -デシニル、1,1-ジメチル-9-デシニル、1-エチ ルー9ーデシニル、6ーウンデシニル、1ーメチルー6 -ウンデシニル、1,1-ジメチル-6-ウンデシニル、 6 -トリデシニル、1 -メチル- 6 -トリデシニル、1、 1-ジメチルー6-トリデシニル、8-トリデシニル、 1-メチル-8-トリデシニル、1,1-ジメチル-8-トリデシニル、10-トリデシニル、1-メチル-10-ト リデシニル、1.1-ジメチル-10-トリデシニル、10-ペンタデシニル、1-メチル-10-ペンタデシニル、1, 1-ジメチル-10-ペンタデシニル、8-ペンタデシニ ル、1-メチル-8-ペンタデシニル、1,1-ジメチル -8-ペンタデシニル、12-ヘプタデシニル、1-メチ ルー12-ヘプタデシニル、1,1-ジメチルー12-ヘプタ デシニル、10-ヘプタデシニル、1-メチル-10-ヘプ タデシニル、1,1-ジメチル-10-ヘプタデシニル、8 -ヘプタデシニル、1-メチル-8-ヘプタデシニル、 1,1-ジメチル-8-ヘプタデシニル、1-エチル-8 ーヘプタデシニル、8,11-ヘプタデカジイニル、1-メ チルー8,11ーヘプタデカジイニル、8,11,14ーヘプタデ カトリイニルなど。

(5) シクロアルケニル基:例えば シクロペンテニル、シクロヘキセニル、シクロヘプテニ ル、シクロオクテニル、シクロペンタキエニル、シクロ ヘキサジエニル、シクロヘプタジエニル、シクロオクタ ジエニルなど。

(6)シクロアルキルアルキル基:例えば シクロヘキシルメチル、シクロペンチルメチル、(4-イソプロピルシクロヘキシル)メチル、(4-t-ブチ ルシクロヘキシル)メチル、(4-ネオパンチルシクロ 50 10

ヘキシル) メチル、2-シクロペンチルエチル、2-シ クロヘキシルエチル、3-シクロペンチルプロピル、3 シクロヘキシルプロピル、1-シクロペンチルペンチ ル、1-シクロヘキシルペンチル、1-シクロヘキシル メチルペンチル、3-シクロペンチルペンチル、2-シ クロヘキシルペンチル、2-シクロヘキシルメチルペン チル、1-(4-t-ブチルシクロヘキシル)メチルペ ンチル、1-シクロペンチルヘキシル、1-シクロヘキ シルヘキシル、1-シクロペンチルメチルヘキシル、2 -シクロペンチルヘキシル、2-シクロヘキシルヘキシ ル、3-シクロペンチルメチルヘキシル、1-(4-ネ オペンチルシクロヘキシル)メチルヘキシル、1-シク ロペンチルヘプチル、1-シクロヘキシルメチルヘプチ ル、1-(4-イソプロピルシクロヘキシル)メチルへ プチル、3-シクロペンチルヘプチル、2-シクロヘキ シルメチルヘプチル、4-(4-イソプロピルシクロヘ キシル) メチルヘプチル、1-シクロペンチルオクチ ル、1-シクロヘキシルオクチル、1-シクロペンチル メチルオクチル、2-シクロペンチルオクチル、3-シ 20 クロヘキシルオクチル、2-シクロペンチルメチルオク チル、1-シクロペンチルノニル、1-シクロヘキシル ノニル、1 - シクロヘキシルメチルノニル、3 - シクロ ペンチルノニル、2-シクロヘキシルノニル、2-シク ロヘキシルメチルノニル、1-シクロペンチルデシル、 1-シクロペンチルウンデシル、1-シクロヘキシルウ ンデシル、1-シクロペンチルドデシル、1-シクロペ ンチルトリデシル、2-シクロペンチルデシル、3-シ クロペンチルウンデシル、3-シクロヘキシルウンデシ ル、2-シクロペンチルドデシル、2-シクロペンチル トリデシル、1-シクロペンチルテトラデシル、1-シ クロヘキシルテトラデシル、2-シクロペンチルテトラ デシル、3-シクロヘキシルテトラデシルなど。

(7) シクロアルケニルアルキル基:例えば 2-シクロヘキセン-1-イルメチル、1-シクロペン テン-1-イルメチル、2-(2-シクロペンテン-1 ーイル)エチル、2-(1-シクロヘキセン-1-イ ル) エチル、3-(1-シクロペンテン-1-イル) プ ロピル、3-(1-シクロヘキセン-1-イル)プロピ ル、4-(1-シクロヘキセン-1-イル)プチル、1 (1-シクロペンテン-1-イル)ペンチル、1-1 (シクロヘキセン-1-イル) ペンチル、5-(1-シ クロヘキセン-1-イル)ペンチル、1-(1-シクロ ヘキセン-1-イルメチル)ペンチル、1-(1-シク ロペンテン-1-イル) ヘキシル、6-(1-シクロペ ンテン-1-イル) ヘキシル、1-(1-シグロヘキセ ン-1-イル) ヘキシル、6-(シクロヘキセン-1-イル) ヘキシル、1-(2-シクロペンテン-1-イル メチル) ヘキシル、1-(1-シクロペンテン-1-イ ル) ヘプチル、7-(1-シクロペンテン-1-イル)

ヘプチル、1-(1-シクロヘキセン-1-イルメチ ル) ヘプチル、1-(1-シクロペンテン-1-イル) オクチル、1-(2-シクロペンテン-1-イル)オク チル、1-(2-シクロヘキセン-1-イル)オクチ ル、8-(2-シクロヘキセン-1-イル)オクチル、 1-(1-シクロペンテン-1-イルメチル)オクチ ル、1-(1-シクロペンテン-1-イル)ノニル、9 - (1-シクロペンテン-1-イル)ノニル、1-(1 ーシクロヘキセンー1ーイル)ノニル、9ー(1ーシク ロヘキセン-1-イル) ノニル、1-(1-シクロヘキ センー1-イルメチル)ノニル、1-(1-シクロペン テン-1-イル) デシル、10-(1-シクロペンテン-1-イル) デシル、1-(2-シクロペンテン-1-イ ル) ウンデシル、1-(2-シクロヘキセン-1-イ ル) ウンデシル、1-(1-シクロペンテン-1-イ ル) ドデシル、1-(1-シクロペンテン-1-イル) トリデシル、1-(2-シクロペンテン-1-イル)テ トラデシル、1-(3-シクロヘキセン-1-イル)テ トラデシルなど。

(6) アルキルシクロアルキル基及びアルケニルシクロ アルキル基: 例えば

1-メチルシクロプチル、2-エチルシクロプチル、2 -プロピルシクロブチル、1-ブチルシクロブチル、1 ーペンチルシクロプチル、1ーヘキシルシクロプチル、 1-ヘプチルシクロブチル、1-オクチルシクロブチ ル、1-ノニルシクロプチル、2-ペンチルシクロプチ ル、2-ヘキシルシクロブチル、2-ヘプチルシクロブ チル、2-オクチルシクロプチル、2-ノニルシクロブ チル、1-デシルシクロプチル、1-ウンデシルシクロ プチル、1-ドデシルシクロブチル、1-ペンタデシル シクロプチル、1-(9-オクタデセニル)シクロプチ ル、1-メチルシクロペンチル、2-メチルシクロペン チル、1-エチルシクロペンチル、1-プロピルシクロ ペンチル、1-プチルシクロペンチル、2-プチルシク ロペンチル、1-ペンチルシクロペンチル、1-ヘキシ ルシクロペンチル、3-ヘキシルシクロペンチル、1-ヘプチルシクロペンチル、1-オクチルシクロペンチ ル、2-オクチルシクロペンチル、1-デシルシクロペ ンチル、1-ドデシルシクロペンチル、1-トリデシル シクロペンチル、1-テトラデシルシクロペンチル、1 - (9-オクタデセニル)シクロペンチル、1-メチル シクロヘキシル、1-エチルシクロヘキシル、1-プロ ピルシクロヘキシル、2-メチルシクロヘキシル、3-エチルシクロヘキシル、4-プロピルシクロヘキシル、 1-プチルシクロヘキシル、1-ペンチルシクロヘキシ ル、1-ヘキシルシクロヘキシル、4-プチルシクロヘ キシル、4-ペンチルシクロヘキシル、4-ヘキシルシ クロヘキシル、1-ヘプチルシクロヘキシル、1-オク チルシクロヘキシル、1-ノニルシクロヘキシル、1-ウンデシルシクロヘキシル、1-ヘキサデシルシクロへ 50 12

(9) アルキルシクロアルケニル基及びアルケニルシクロアルケニル基: 例えば

1-メチル-2-シクロペンテニル、1-エチル-2-シクロペンテニル、1-プロピル-2-シクロペンテニ ル、1-ブチル-2-シクロペンテニル、1-ペンチル -2-シクロペンテニル、1-ヘキシル-2-シクロペ ンテニル、1-ヘプチル-2-シクロペンテニル、1-オクチルー2ーシクロペンテニル、2ーメチルー2ーシ クロペンテニル、3-エチル-2-シクロペンテニル、 2-プロピルー3-シクロペンテニル、3-ブチルー2 -シクロペンテニル、2-ペンチル-2-シクロペンテ ニル、3-ヘキシル-3-シクロペンテニル、2-ヘプ チルー2-シクロペンテニル、2-オクチルー3-シク ロペンテニル、1ーデシルー2ーシクロペンテニル、1 ードデシルー2-シクロペンテニル、1-トリデシルー 2-シクロペンテニル、1-テトラデシル-2-シクロ ペンテニル、1-(9-オクタデセニル)-2-シクロ ペンテニル、1-メチル-2-シクロヘキセニル、1-エチルー2-シクロヘキセニル、1-プロピルー2-シ クロヘキセニル、1-ブチル-2-シクロヘキセニル、 1-ペンチル-2-シクロヘキセニル、1-ヘキシルー 2-シクロヘキセニル、1-ヘプチル-2-シクロヘキ セニルー、4ーメチルー2ーシロヘキセニル、2ーエチ ルー2-シクロヘキセニル、3-プロピルー2-シクロ ヘキセニル、4-プチル-3-シクロヘキセニル、3-ペンチル-3-シクロヘキセニル、4-ヘキシル-3-シクロヘキセニル、4-ヘプチル-3-シクロヘキセニ ル、1-オクチルー2-シクロヘキセニル、1-ノニル -2-シクロヘキセニル、1-ウンデシル-2-シクロ ヘキセニル、1-ヘキサデシル-2-シクロヘキセニ ル、1-(9-オクタデセニル)-2-シクロヘキセニ ルなど。

「飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状もしくは環状の芳香族基で置換された一価脂肪族炭化水素基」の「芳香族基」としては、例えば、フェニル、ナフチルの如き芳香族炭化水素基、フリール、チエニル、ピリジン、キノリル、イソキノリル、ピリダジニル、ピラジニル、インドリル、ベンゾオキサジアゾリル、イミダゾリル、ベンゾチアジアゾリル、トリアゾリル、テトラゾリルの如き芳香族複素環式基を示すことができる。この芳香族基は置換されていてもよく、例えば、塩素原子、臭素原子、フッ素原子等のハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、シアノ基、ニトロ基、トリクロロメチル基、トリフルオロメチル基、ヒドロキシ基、フェノキシ基、低級アルキルチオ基等の置換基を挙げることができる。

前記一般式においては R^3 又は R^4 によって表わされうる 飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状もしくは環

状の一価脂肪族炭化水素基としては、上記のうちで、比 較的長鎖のもの、すなわち炭素数が5~25個、好ましく は8~22個のものが使用され、一方、15によって表わさ れうる飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状もし くは環状の一価脂肪族炭化水素基は短鎖のもの及び長鎖 のもののいずれであってもよいが、一般には比較的短鎖 のもの、好ましくは炭素数が1~10、より好ましくは1 ~8のものが適している。

しかして、前記一般式(I)においてL3により表わさ れうる基



の具体例としては、例えば、2-シクロペンチルエチル アミノ、2-シクロヘキシルエチルアミノ、3-シクロ ペンチルプロピルアミノ、3-シクロヘキシルプロピル アミノ、2-シクロペンチル-1-メチルエチルアミ ノ、2-シクロペンチルー1,1-ジメチルエチルアミ ノ、2-シクロヘキシル-1-メチルエチルアミノ、3 -シクロペンチルプロピルアミノ、3-シクロヘキシル 20 プロピルアミノ、4-シクロヘキシルー1,1-ジメチル プチルアミノ、1ーメチルペンチルアミノ、1,1ージメ チルペンチルアミノ、1-エチルペンチルアミノ、1-シクロヘキシルー4ーメチルペンチルアミノ、1ーシク ロペンチルー4ーメチルペンチルアミノ、2ーメチルペ ンチルアミノ、1,2-ジメチルペンチルアミノ、2-エ チルペンチルアミノ、2-シクロヘキシル-4-メチル ペンチルアミノ、2-シクロペンチル-4-メチルペン チルアミノ、3-メチルペンチルアミノ、1,3-ジメチ ルペンチルアミノ、3-エチルペンチルアミノ、1-シ クロヘキシルー3-メチルペンチルアミノ、1-シクロ ペンチルー3-メチルペンチルアミノ、ヘキシルアミ ノ、1-メチルヘキシルアミノ、1,1-ジメチルヘキシ ルアミノ、1-エチルヘキシルアミノ、1.1-ジエチル ヘキシルアミノ、1-プロピルヘキシルアミノ、1-ブ **チルヘキシルアミノ、1-シクロペンチルヘキシルアミ** ノ、2-メチルヘキシルアミノ、1,2-ジメチルヘキシ ルアミノ、2-エチルヘキシルアミノ、1,2-ジエチル ヘキシルアミノ、2ープロピルヘキシルアミノ、2ーブ チルヘキシルアミノ、6-シクロペンチルヘキシルアミ ノ、6-シクロヘキシルヘキシルアミノ、ヘプチルアミ ノ、1-エチルヘプチルアミノ、1,1-ジメチルヘプチ ルアミノ、1-シクロヘキシルヘプチルアミノ、1-シ クロペンチルヘプチルアミノ、1-シクロヘキシルメチ ルヘプチルアミノ、1-シクロペンチルメチルヘプチル アミノ、オクチルアミノ、1,1-ジメチルオクチルアミ ノ、1-メチルオクチルアミノ、1-エチルオクチルア ミノ、1,1-ジエチルオクチルアミノ、1-プロピルオ クチルアミノ、1-プチルオクチルアミノ、1-シクロ ペンチルオクチルアミノ、1-シクロヘキシルオクチル

14

アミノ、1-シクロペンチルメチルオクチルアミノ、1 シクロヘキシルメチルオクチルアミノ、ノニルアミ ノ、1-メチルノニルアミノ、1,1-ジメチルノニルア ミノ、1-エチルノニルアミノ、1,1-ジエチルノニル アミノ、デシルアミノ、1-メチルデシルアミノ、1,1 -ジメチルデシルアミノ、1-エチルデシルアミノ、1, 1-ジエチルデシルアミノ、1-シクロペンチルデシル アミノ、1-シクロヘキシルデシルアミノ、1-シクロ ペンチルメチルデシルアミノ、1-シクロヘキシルメチ 10 ルデシルアミノ、ウンデシルアミノ、1-メチルウンデ シルアミノ、1,1-ジメチルウンデンシルアミノ、ドデ シルアミノ、1-メチルドデシルアミノ、1,1-ジメチ ルドデシルアミノ、テトラデシルアミノ、1-メチルテ トラデシルアミノ、1,1-ジメチルテトラデシルアミ ノ、ペンタデシルアミノ、1-メチルペンタデシルアミ ノ、1.1-ジメチルペンタデシルアミノ、ヘキサデシル アミノ、1-メチルヘキサデシルアミノ、1,1-ジメチ ルヘキサデシルアミノ、ヘプタデシルアミノ、1-メチ ルヘプタデシルアミノ、1,1-ジメチルヘプタデシルア ミノ、オクタデシルアミノ、1-メチルオクタデシルア ミノ、1,1-ジメチルオクタデシルアミノ、3-シクロ ペンチルー2ープロペニルアミノ、3-シクロヘキシル -2-プロペニルアミノ、1,1-ジメチル-3-プテニ ルアミノ、1-エチル-3-プテニルアミノ、1-シク ロプロピルー3ープテニルアミノ、1ーメチルー2ーペ ンテニルアミノ、1,1-ジメチル-2-ペンテニルアミ ノ、1-エチル-2-ペンテニルアミノ、1-シクロプ ロピルー2ーペンテニルアミノ、2ーヘキセニルアミ ノ、1-メチル-2-ヘキセニルアミノ、1,1-ジメチ ル-2-ヘキセニルアミノ、3-ヘキセニルアミノ、1 -メチル-3-ヘキセニルアミノ、1,1-ジメチル-3 - ヘキセニルアミノ、2 - ヘプテニルアミノ、1 - メチ ルー2-ヘプテニルアミノ、2-オクテニルアミノ、1 ーメチルー2ーオクテニルアミノ、3ーノネニルアミ ノ、1-メチル-3-ノネニルアミノ、1,1-ジメチル -3-ノネニルアミノ、1-エチル-3-ノネニルアミ ノ、1-プロピル-3-ノネニルアミノ、8-ノネニル アミノ、1-メチル-8-ノネニルアミノ、1,1-ジメ チルー8-ノネニルアミノ、1-エチルー8-ノネニル アミノ、9-デセニルアミノ、1-メチル-9-デセニ ルアミノ、1.1-ジメチル-9-デセニルアミノ、1-エチルー9ーデセニルアミノ、6ーウンデセニルアミ ノ、1-メチル-6-ウンデセニルアミノ、1,1-ジメ チルー6-ウンデセニルアミノ、6-トリデセニルアミ ノ、1-メチル-6-トリデセニルアミノ、1,1-ジメ チルー6-トリデセニルアミノ、8-トリデセニルアミ ノ、1-メチル-8-トリデセニルアミノ、1,1-ジメ チルー8-トリデセニルアミノ、10-トリデセニルアミ ノ、1-メチル-10-トリデセニルアミノ、1,1-ジメ チルー10-トリデセニルアミノ、10-ペンタデセニルア

ミノ、1-メチル-10-ペンタデセニルアミノ、1,1-ジメチルー10ーペンタデセニルアミノ、8ーペンタデセ ニルアミノ、1-メチル-8-ペンタデセニルアミノ、 1.1-ジメチル-8-ペンタデセニルアミノ、12-ヘプ タデセニルアミノ、1-メチル-12-ヘプタデセニルア ミノ、1,1-ジメチル-12-ヘプタデセニルアミノ、10 -ヘプタデセニルアミノ、1-メチル-10-ヘプタデセ ニルアミノ、1,1-ジメチル-10-ヘプタデセニルアミ ノ、8-ヘプタデセニルアミノ、1-メチル-8-ヘプ タデセニルアミノ、1,1-ジメチル-8-ヘプタデセニ ルアミノ、1-エチル-8-ヘプタデセニルアミノ、8, 11-ヘプタデカジエニルアミノ、1-メチル-8,11-ヘ プタデカジエニルアミノ、8,11,14-ヘプタデカトリエ ニルアミノ、1-エチルシクロブチルアミノ、1-プロ ピルシクロプチルアミノ、1-プチルシクロプチルアミ ノ、1-ペンチルシクロプチルアミノ、1-ヘキシルシ クロブチルアミノ、1-ペンチルシクロブチルアミノ、 1-オクチルシクロプチルアミノ、1-ノニルシクロブ チルアミノ、1-デシルシクロプチルアミノ、1-ウン デシルシクロプチルアミノ、1-ドデシルシクロブチル アミノ、1-ペンタデシルシクロプチルアミノ、1-(9-オクタデセニル)シクロプチルアミノ、1-メチ ルシクロペンチルアミノ、1-エチルシクロペンチルア ミノ、1-プロピルシクロペンチルアミノ、1-ブチル シクロペンチルアミノ、1-ヘキシルシクロペンチルア ミノ、1-オクチルシクロペンチルアミノ、1-デシル シクロペンチルアミノ、1-ドデシルシクロペンチルア **ミノ、1-トリデシルシクロペンチルアミノ、1-テト** ラデシルシクロペンチルアミノ、1-(9-オクタデセ ニル) シクロペンチルアミノ、シクロヘキシルアミノ、 1-メチルシクロヘキシルアミノ、1-プロピルシクロ ヘキシルアミノ、1-ペンチルシクロヘキシルアミノ、 1-ヘプチルシクロヘキシルアミノ、1-ノニルシクロ ヘキシルアミノ、1-ウンデシルシクロヘキシルアミ ノ、1-ヘキサデシルシクロヘキシルアミノ、1-(9 オクタデセニル)シクロヘキシルアミノなどモノ置換 アミノ基;

(2-シクロペンチルエチル) エチルアミノ、(2-シ クロペンチルプチル) エチルアミノ、(2 - シクロペン チルエチル) オクチルアミノ、(2-シクロヘキシルエ 40 チル) プロピルアミノ、(2-シクロヘキシルエチル) ペンチルアミノ、(2-シクロヘキシルエチル)デシル アミノ、(3-シクロペンチルプロピル) ヘプチルアミ ノ、(3 - シクロヘキシルプロピル)オクチルアミノ、 プチル(2-シクロペンチル-1-メチルエチル)アミ ノ、(2-シクロペンチルー1,1-ジメチルエチル)へ キシルアミノ、(2-シクロヘキシル-1-メチルエチ ル) デシルアミノ、(3-シクロペンチルプロピル) へ キシルアミノ、(3-シクロヘキシルプロピル)オクチ ルアミノ、(4-シクロヘキシル-1,1-ジメチルプチ

16 ル)ペンチルアミノ、ヘキシル(1-メチルペンチル) アミノ、(1,1-ジメチルペンチル)ヘプチルアミノ、 **デシル(1-エチルペンチル)アミノ、ブチル(1-シ** クロヘキシルー4ーメチルペンチル)アミノ、(1-シ クロペンチルー4ーメチルペンチル)ペンチルアミノ、 デシル (2-メチルペンチル) アミノ、(1,2-ジメチ ルペンチル) ヘプチルアミノ、ドデシル(2-エチルペ ンチル) アミノ、ブチル(2-シクロヘキシル-4-メ チルペンチル) アミノ、(2-シクロペンチル-4-メ チルペンチル)プロピルアミノ、(3-メチルペンチ ル) オクチルアモノ、(1,3-ジメチルペンチル) ヘプ チルアミノ、(3-エチルペンチル)ノニルアミノ、ブ チル(1-シクロヘキシル-3-メチルペンチル)アミ ノ、(1-シクロペンチル-3-メチルペンチル)プロ ピルアミノ、ジヘキシルアミノ、プチルヘキシルアミ ノ、ヘキシルオクチルアミノ、デシルヘキシルアミノ、 (1-メチルヘキシル)ペンチルアミノ、デシル(1,1 ージメチルヘキシル)アミノ、(1ーエチルヘキシル) ウンデシルアミノ、(1,1-ジエチルヘキシル)オクチ ルアミノ、ヘプチル(1-プロピルヘキシル)アミノ、 (1-ブチルヘキシル)プロピルアミノ、ブチル(1-シクロペンチルヘキシル)アミノ、(2-メチルヘキシ ル) オクチルアミノ、デシル(1,2-ジメチルヘキシ ル) アミノ、(2-エチルヘキシル) テトラデシルアミ ノ、(1,2-ジエチルヘキシル)オクチルアミノ、ドデ シル(2-プロピルヘキシル)アミノ、(2-ブチルヘ キシル)オクチルアミノ、ブチル(6-シクロペンチル ヘキシル) アミノ、(6-シクロヘキシルヘキシル)プ ロピルアミノ、ジヘプチルアミノ、(1-エチルヘプチ ル) トリデシルアミノ、(1.1-ジメチルヘプチル)ペ ンチルアミノ、(1-シクロヘキシルヘプチル)ペンチ ルアミノ、(1 – シクロペンチルヘプチル)ヘキシルア ミノ、プチル(1 – シクロヘキシルメチルヘプチル)ア ミノ、(1-シクロペンチルメチルヘプチル)プロピル アミノ、オクチルプロピルアミノ、ヘキシルオクチルア ミノ、(1,1-ジメチルオクチル)ペンチルアミノ、ヘ キシル (1-メチルオクチル) アミノ、 (1-エチルオ クチル) ペンチルアミノ、ブチル (1,1-ジエチルオク チル)アミノ、オクチル(1-プロピルオクチル)アミ ノ、(1-プチルオクチル)ヘキシルアミノ、(1-シ クロペンチルオクチル)ペンチルアミノ、プチル(1-シクロヘキシルオクチル)アミノ、(1-シクロペンチ ルメチルオクチル)プロピルアミノ、(1-シクロヘキ シルメチルオクチル)プロピルアミノ、ノニルプロピル アミノ、(1-メチルノニル) ヘプチルアミノ、(1,1 ージメチルノニル) ヘキシルアミノ、プチル(1-エチ ルノニル)アミノ、(1,1-ジエチルノニル)プロピル アミノ、デシルエキシルアミノ、(1-メチルデシル) ペンチルアミノ、(1,1-ジメチルデシル)へキシルア

ミノ、プチル(1-エチルデシル)アミノ、(1,1-ジ

エチルデシル)ペンチルアミノ、ブチル(1-シクロペ ンチルデシル) アミノ、(1-シクロヘキシルデシル) プロピルアミノ、(1-シクロペンチルメチルデシル) エチルアミノ、(1-シクロヘキシルメチルデシル)メ チルアミノ、ブチルウンデシルアミノ、(1-メチルウ ンデシル)プロピルアミノ、(1,1-ジメチルウンデシ ル) プロピルアミノ、ブチルドデシルアミノ、(1-メ チルドデシル)プロピルアミノ、(1,1-ジメチルドデ シル)プロピルアミノ、プロピルテトラデシルアミノ、 プチル (1-メチルテトラデシル) アミノ、(1,1-ジ メチルテトラデシル)プロピルアミノ、ブチルペンタデ シルアミノ、プチル(1-メチルペンタデシル)アミ ノ、(1,1-ジメチルペンタデシル)プロピルアミノ、 エチルヘキサデシルアミノ、エチル(1-メチルヘキサ デシル) アミノ、(1,1-ジメチルヘキサデシル) メチ ルアミノ、ヘプタデシルメチルアミノ、(1-メチルへ プタデシル)メチルアミノ、(1,1-ジメチルヘプタデ シル) メチルアミノ、メチルオクタデシルアミノ、エチ ル(1-メチルオクタデシル)アミノ、(1,1-ジメチ ルオクタデシル) エチルアミノ、(3-シクロペンチル -2-プロペニル) ヘキシルアミノ、(3-シクロヘキ シルー2ープロペニル) ヘプチルアミノ、(1,1ージメ チルー3-プテニル)オクチルアミノ、(1-エチルー 3-プテニル) ノニルアミノ、(1-シクロプロピルー 3-プテニル) デシルアミノ、(1-メチル-2-ペン テニル) デシルアミノ、(1,1-ジメチル-2-ペンテ ニル) ノニルアミノ、デシル(1-エチル-2-ペンテ ニル) アミノ、(1-シクロプロピル-2-ペンテニ ル) ヘプチルアミノ、(2-ヘキセニル) オクチルアミ ノ、(1-メチル-2-ヘキセニル)ペンチルアミノ、 デシル (1,1-ジメチル-2-ヘキセニル) アミノ、ブ チル (3-ヘキセニル) アミノ、(1-メチル-3-ヘ キセニル)オクテニルアミノ、(1,1-ジメチル-3-ヘキセニル)オクテニルアミノ、ジ(2-ヘプテニル) アミノ、(1-メチル-2-ヘプテニル)ヘプチルアミ ノ、(2-オクテニル)ペンチルアミノ、(1-メチル -2-オクテニル) ヘキシルアミノ、ヘプチル(3-ノ ネニル) アミノ、ヘキシル (1-メチル-3-ノネニ ル) アミノ、(1,1-ジメチル-3-ノネニル) ヘキシ ルアミノ、(1-エチル-3-ノネニル)ペンチルアミ ノ、ブチル(1-プロピル-3-ノネニル)アミノ、 (8-ノネニル)ペンチルアミノ、(1-メチル-8-ノネニル)ペンチルアミノ、プチル(1,1ージメチルー 8-ノネニル)アミノ、(1-エチル-8-ノネニル) ペンチルアミノ、(9 - デセニル)プロピルアミノ、 (1-メチル-9-デセニル)ペンチルアミノ、ブチル (1,1-ジメチル-9-デセニル) アミノ、(1-エチ ルー9ーデセニル)プロピルアミノ、ペンチル(6-ウ ンデセニル)アミノ、プチル(1-メチル-6-ウンデ セニル)アミノ、(1,1-ジメチル-6-ウンデセニ

18

ル) プロピルアミノ、ペンチル(6-トリデセニル)ア ミノ、(1-メチルー6-トリデセニル)ペンチルアミ ノ、(1,1-ジメチルー6-トリデセニル)エチルアミ ノ、ブチル(8-トリデセニル)アミノ、ブチル(1-メチルー8ートリデセニル)アミノ、(1,1-ジメチル -8-トリデセニル) エチルアミノ、エチル(10-トリ デセニル) アミノ、ブチル(1-メチル-10-トリデセ ニル)アミノ、(1,1-ジメチル-10-トリデセニル) プロピルアミノ、ブチル(10-ペンタデセニル)アミ ノ、ブチル(1-メチル-10-ペンタデセニル)アミ ノ、(1,1-ジメチル-10-ペンタデセニル)プロピル アミノ、(8-ペンタデセニル)プロピルアミノ、(1 -メチル-8-ペンタデセニル)プロピルアミノ、エチ ル(1,1-ジメチル-8-ペンタデセニル)アミノ、ブ チル(12-ヘプタデセニル)アミノ、エチル(1-メチ ルー12-ヘプタデセニル)アミノ、(1,1-ジメチルー1 2-ヘプタデセニル)プロピルアミノ、エチル(10-ヘ プタデセニル)アミノ、(1-メチル-10-ヘプタデセ ニル) プロピルアミノ、(1,1-ジメチル-10-ヘプタ デセニル) エチルアミノ、(8-ヘプタデセニル) メチ ルアミノ、メチル (1-メチル-8-ヘプタデセニル) アミノ、(1,1-ジメチル-8-ヘプタデセニル)エチ ルアミノ、(1-エチル-8-ヘプタデセニル)プロピ ルアミノ、(8,11-ヘプタデカジエニル)メチルアミ ノ、メチル(1-メチル-8,11-ヘプタデカジエニル) アミノ、(8,11,14-ヘプタデカトリエニル)メチルア ミノ、(1-エチルシクロプチル)ペンチルアミノ、ヘ プチル(1 - プロピルシクロブチル)アミノ、(1 - ブ チルシクロプチル) ヘキシルアミノ、プチル(1-ペン チルシクロブチル) アミノ、ヘプチル (1-ヘキシルシ クロプチル)アミノ、(1-ペンチルシクロプチル)プ ロピルアミノ、エチル (1-オクチルシクロプチル) ア **ミノ、プロピル(1-ノニルシクロブチル)アミノ、** (1-デシルシクロブチル) エチルアミノ、メチル(1 ーウンデシルシクロプチル)アミノ、(1ードデシルシ クロプチル) メチルアミノ、エチル(1-ペンタデシル シクロプチル)アミノ、メチル {1-(9-オクタデセ ニル)シクロプチル}アミノ、メチル(1-メチルシク ロペンチル)アミノ、(1-エチルシクロペンチル)プ ロピルアミノ、プロピル(1-プロピルシクロペンチ ル) アミノ、(1-ブチルシクロペンチル) ペンチルア ミノ、(1-ヘキシルシクロペンチル)メチルアミノ、 メチル (1-オクチルシクロペンチル) アミノ、(1-デシルシクロペンチル) メチルアミノ、(1-ドデシル シクロペンチル) メチルアミノ、メチル(1-トリデシ ルシクロペンチル)アミノ、メチル(1-テトラデシル シクロペンチル) アミノ、メチル {1-(9-オクタデ セニル) シクロペンチル} アミノ、シクロヘキシルオク チルアミノ、ヘプチル(1-メチルシクロヘキシル)ア ミノ、ヘキシル(1ープロピルシクロヘキシル)アミ

ノ、ヘキシル(1 - ペンチルシクロヘキシル)アミノ、ペンチル(1 - ヘプチルシクロヘキシル)アミノ、ブチル(1 - ノニルシクロヘキシル)アミノ、エチル(1 - ウンデシルシクロヘキシル)アミノ、エチル(1 - ヘキサデシルシクロヘキシル)アミノ、メチル(1 - (9 - オクタデセニル)シクロヘキシル}アミノ、ベンジルヘキシルアミノ、ベンジルヘプチルアミノ、ベンジルインデシルアミノ、ベンジルウンデシルアミノ、ベンジルノニルアミノ、ベンジルウンデシルアミノ、ノニル(2 - フェニルエチル)アミノ、ノニル(4 - フェニルブチル)アミノ、メーネオペンチルベンジルノニルアミノ、4 - ネオペンチルベンジルノニルアミノ、ヘプチル(4 - ネオペンチルベンジル)アミノなどのジ置換アミノ基が挙げられる。

また、「飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状 もしくは環状の二価脂肪族炭化水素基」としては以下に 例示するものを挙げることができる。

(1) アルキレン基及びシクロアルキルアルキレン基、 例えば、エチレン、トリメチレン、テトラメチレン、ペ ンタメチレン、ヘキサメチレン、ヘプタメチレン、オク タメチレン、ノナメチレン、デカメチレン、プロピレ ン、エチルエチレン、イソプロピルエチレン、プロピル エチレン、プチルエチレン、イソプチルエチレン、シク ロペンチルエチレン、シクロヘキシルエチレン、シクロ ヘプチルエチレン、1,1-ジメチルエチレン、1-メチ ルトリメチレン、2-メチルトリメチレン、1-エチル トリメチレン、1-イソプロピルトリメチレン、1-イ ソプチルトリメチレン、1-シクロペンチルトリメチレ ン、1-シクロヘキシルトリメチレン、2-イソプロピ ルトリメチレン、2-イソプチルトリメチレン、2-シ 30 クロヘキシルトリメチレン、1-メチルテトラメチレ ン、1-イソプロピルテトラメチレン、1-イソプチル テトラメチレン、1-シクロペンチルテトラメチレン、 1-シクロヘキシルテトラメチレン、2-メチルテトラ メチレン、2-イソプロピルテトラメチレン、2-イソ プチルテトラメチレン、2-シクロペンチルテトラメチ レン、2-シクロヘキシルテトラメチレン、1-メチル ペンタメチレン、1-エチルペンタメチレン、1-イソ プロピルペンタメチレン、1-イソブチルペンタメチレ ン、1-シクロペンチルペンタメチレン、1-シクロへ キシルペンタメチレン、2-メチルペンタメチレン、2 -エチルペンタメチレン、2-イソプロピルペンタメチ レン、2-イソブチルペンタメチレン、2-シクロペン チルペンタメチレン、2-シクロヘキシルペンタメチレ ン、メチルペンタメチレン、3-エチルペンタメチレ ン、3-イソプロピルペンタメチレン、3-イソプチル ペンタメチレン、3-シクロペンチルペンタメチレン、 3-シクロヘキシルペンタメチレン、1-メチルヘキサ メチレン、1-エチルヘキサメチレン、1-イソプロピ ルヘキサメチレン、1-イソプチルヘキサメチレン、1

20

-シクロペンチルヘキサメチレン、1-シクロヘキシル ヘキサメチレン、2-メチルヘキサメチレン、2-エチ ルヘキサメチレン、2-イソプロピルヘキサメチレン、 2-イソブチルヘキサメチレン、2-シクロペンチルヘ キサメチレン、2-シクロヘキシルヘキサメチレン、3 - メチルヘキサメチレン、3-エチルヘキサメチレン、 3-イソプロピルヘキサメチレン、3-イソブチルヘキ サメチレン、3-シクロペンチルヘキサメチレン、3-シクロヘキシルヘキサメチレン、1-メチルヘプタメチ レン、1-エチルヘプタメチレン、1-イソプロピルヘ プタメチレン、1-イソプチルヘプタメチレン、1-シ クロペンチルヘプタメチレン、1-シクロヘキシルヘプ タメチレン、2-メチルヘプタメチル、2-エチルヘプ タメチレン、2-イソプロピルヘプタメチレン、2-イ ソブチルヘプタメチレン、2-シクロペンチルヘプタメ チレン、2-シクロエキシルヘプタメチレン、3-メチ ルヘプタメチレン、3-エチルヘプタメチレン、3-イ ソプロピルヘプタメチレン、3-イソブチルヘプタメチ レン、3-シクロペンチルヘプタメチレン、3-シクロ ヘキシルヘプタメチレン、1-メチルオクタメチレン、 1-エチルオクタメチレン、1-イソプロピルオクタメ チレン、1-イソプチルオクタメチレン、1-シクロペ ンチルオクタメチレン、1-シクロヘキシルオクタメチ レン、2-メチルオクタメチレン、2-エチルオクタメ チレン、2-イソプロピルオクタメチレン、2-イソブ チルオクタメチレン、2-シクロペンチルオクタメチレ ン、2-シクロヘキシルオクタメチレン、3-メチルオ クタメチレン、3-エチルオクタメチレン、3-イソプ ロピルオクタメチレン、3-イソブチルオクタメチレ ン、3-シクロペンチルオクタメチレン、3-シクロへ キシルオクタメチレン、1-メチルノナメチレン、1-エチルノナメチレン、1-イソプロピルノナメチレン、 1-イソブチルノナメチレン、1-シクロペンチルノナ メチレン、1-シクロヘキシルノナメチレン、2-メチ ルノナメチレン、2-エチルノナメチレン、2-イソプ ロピルノナメチレン、2-イソプチルノナメチレン、2 ーシクロペンチルノナメチレン、2-シクロヘキシルノ ナメチレン、3-メチルノナメチレン、3-エチルノナ メチレン、3-イソプロピルノナメチレン、3-イソブ チルノナメチレン、3-シクロペンチルノナメチレン、 3-シクロヘキシルノナメチレン、1-メチルデカメチ レン、1-エチルノデカチレン、1-イソプロピルデカ メチレン、1-イソプチルデカメチレン、1-シクロペ ンチルデカメチレン、1-シクロヘキシルデカメチレ ン、2-メチルデカメチレン、2-エチルデカメチレ ン、2-イソプロピルデカメチレン、2-イソプチルデ カメチレン、2-シクロペンチルデカメチレン、2-シ クロヘキシルデカメチレン、3-メチルデカメチレン、 3-エチルデカメチレン、3-イソプロピルデカメチレ ン、3-イソプチルデカメチレン、3-シクロペンチル デカメチレン、3-シクロヘキシルデカメチレンなどの $C_2 \sim C_{16}$ アルキレン基及び $C_5 \sim C_7$ シクロアルキルー $C_2 \sim C_1$ 0アルキレン基。

(2) シクロアルキレン基: 例えば1, 2 – シクロペンチレン、1, 3 – シクロペンチレン、1, 2 – シクロヘキシレン、1, 4 – シクロヘキシレン、1, 4 – シクロヘプチレン、1, 4 – シクロヘプチレン、1, 4 – シクロヘプチレン、1, 4 – シクロヘプチレンなど4 – シクロヘプチレンなど

(3) アルケニレン基及びアルキニレン基: 例えば2 ープテニレン、1-メチル-2-プテニレン、1-エチル-2-プテニレン、1-プチルプテニレン、2-プケニレン、2-ペンテニレン、2-ペンチニレン、2-ペンチニレン、2-ペンチニレン、2-ペナニレン、3-ペキセニレン、3-ペキシニレン、3-ペプテニレン、3-ペプテニレン、3-ペプテニレン、3-ペプチニレンを

(4) シクロアルキレンアルキレン基:例えば1,1-ペ ンタメチレンエチレン、1,1-テトラメチレンエチレ ン、1,1-ヘキサメチレンエチレン、1,1-テトラメチレ ントリメチレン、1,1-ペンタメチレントリメチレン、 1,2-トリメチレントリメチレン、1,2-テトラメチレン トリメチレン、1,1ートリメチレンペンタメチレン、1,1 ーテトラメチレンペンタメチレン、1,1-ペンタメチレ ンペンタメチレン、1,2-トリメチレンペンタメチレ ン、1,2-テトラメチレンペンタメチレン、1,2-ペンタ メチレンペンタメチレン、1,3-トリメチレンペンタメ チレン、1,1-トリメチレンヘキサメチレン、1,1-テト ラメチレンヘキサメチレン、1.1-ペンタメチレンヘキ サメチレン、1,2-トリメチレンヘキサメチレン、1,2-テトラメチレンヘキサメチレン、1,2-ペンタメチレン ヘキサメチレン、1,3-トリメチレンヘキサメチレン、 1,1-トリメチレンヘプタメチレン、1,1-テトラメチレ ンヘプタメチレン、1,1-ペンタメチレンヘプタメチレ ン、1,2-トリメチレンヘプタメチレン、1,2-テトラメ チレンヘプタメチレン、1,2-ペンタメチレンヘプタメ チレン、1,3-トリメチレンヘプタメチレン、1,1-トリ メチレンオクタメチレン、1,1-テトラメチレンオクタ メチレン、1,1-ペンタメチレンオクタメチレン、1,2-トリメチレンオクタメチレン、1,2-テトラメチレンオ クタメチレン、1,2-ペンタメチレンオクタメチレン、 1,3-トリメチレンオクタメチレン、1,1-トリメチレン ノナメチレン、1,1-テトラメチレンノナメチレン、1,1 ーペンタメチレンノナメチレン、1,2-トリメチレンノ ナメチレン、1,2-テトラメチレンノナメチレン、1,2-ペンタメチレンノナメチレン、1,3-トリメチレンノナ メチレン、1,1-トリメチレンデカメチレン、1,1-テト ラメチレンデカメチレン、1,1-ペンタメチレンデカメ チレン、1,2-トリメチレンデカメチレン、1,2-テトラ メチレンデカメチレン、1,3-ペンタメチレンデカメチ

22

レン、1,3-トリメチレンデカメチレンなどの $(4\sim C_8)$ クロアルキレン $-C_1\sim C_7$ アルキレン基。

上記の如き二価脂肪族炭化水素基はさらに、芳香族基例えば、フェニル、ナフチルなどのアリール基;フリル、チエニル、ピリジル、インドリルなどのヘテロアリール基で置換されていてもよく、そのように置換された二価脂肪族炭化水素基の例としては、フェニルエチレン、ナフチルエチレン、フリルエチレン、チエニルエチレン、ピリジルエチレン、ペンジルエチレン、ナフチルメチルエチレン、ピリジルメチルエチレン、インドリルメチルエチレンなどが挙げられる。

「二価芳香族炭化水素基」としては単環式又は多環式 のいずれであってもよく、例えば、フェニレンナフチレ ン等が挙げられ、これらは芳香環が1~4個の低級アル キル基で置換されていてもよい。

さらに「二価芳香族複素環式基」には、ヘテロ原子として窒素、酸素、イオン原子より選ばれる少なくても1つのヘテロ原子を環中に含む芳香族性不飽和をもつ複素環式基が包含され、該複素環式基はさらに上記の如き芳香族炭化水素環と縮合環を形成していてもよい。そのような二価芳香族複素環式基の具体例を示せば次にとおりである。ピリジンジイル、ピリミジンジイル、ピリダジンジイル、ピラジンジイル、フランジイル、チオフェンジイル、インドールジイル、ベンゾチオフェンジイル、ベンズオキサゾールジイル、ベンズチアゾールジイル、インドールジイルなど。

本発明により提供される化合物中、好適なものとして は、前記一般式(I)において、

 R^1 及び R^2 は同一もしくは相異なり、各々、水素原子;低級アルキル基、特に t ープチル基;ハロゲン原子、低級アルコキシ基、ニトロ基もしくはシアノ基で置換されていてもよいベンジル基、特にベンジル、p ーメトキシベンジル、o ーニトロベンジル、p ーニトロベンジル、p ークロロベンジル、p ーシアノベンジル基;ジフェニルメチル基;アリル基;シンナミル基;

テトラヒドロピラニル、テトラヒドロチオピラニル、4 ーメトキシテトラヒドロピラニル、4ーメトキシテトラ ヒドロチオピラニル、テトラヒドロフラニル及びテトラ ヒドロチオフラニルより選ばれる複素環式基;又はアシ ル基、特にアセチル、プロピオニル、フェニルアセチ ル、クロロジフェニルアセチル、3ーフェニルプロピオ ニル、3ーベンゾイルプロピオニル、イソブチロイル、 ピバロイル、2ープテノイル、(E) -2ーメチル-2 ープテノイル、ベンゾイル、2ークロロベンゾイル、3 ーニトロベンゾイル、2ーフルオロベンゾイル、3ート リフルオロメチルベンゾイル、3ートリクロロメチルベ ンゾイル、4ーフェニルベンゾイル、2,4,6ートリメチ

ルベンゾイル、 α ーナフトイルを表わすか、或いは R^1 と R^2 は一緒になって1-t-ブチルエチリデン、1-フェニルエチリデン、イソプロピリデン、ブチリデン、シクロペンチリデン、シクロペキシリデン、シクロペプチリデン、ベンジリデン、p-メトキシベンジリデン、p-ジメチルアミノベンジリデン及びo-ニトロベンジリデンより選ばれ

R314

るイリデン基を表わし、

(1) 直鎖状もしくは1位に分岐鎖を有するG~C25ア ルキル基、特にペンチル、1-イソプロピルペンチル、 1-t-ブチルペンチル、ヘキシル、1-イソプロピル ヘキシル、1-t-ブチルヘキシル、ヘプチル、1-イ ソプロピルヘプチル、1-t-ブチルヘプチル、オクチ ル、1-t-ブチルオクチル、ノニル、1-イソブチル ノニル、デシル、1-エチルデシル、1,1-ジエチルデ シル、1-t-プチルデシル、ウンデシル、1-イソプ ロピルウンデシル、1,1-ジエチルウンデシル、ドデシ ル、1-t-ブチルドデシル、1-イソプロピルドデシ ル、1,1-ジエチルドデシル、トリデシル、1,1-ジエチ ルトリデシル、1 - t - プチルトリデシル、テトラデシ ル、1-イソプチルテトラデシル、ペンタデシル、1-メチルペンタデシル、1,1-ジメチルペンタデシル、1 -エチルペンタデシル、1,1-ジエチルペンタデシル、 1-イソプロピルペンタデシル、1-t-ブチルペンタ デシル、ヘキサデシル、1,1-ジメチルヘキサデシル、 1-メチルヘキサデシル、1-エチルヘキサデシル、1 -イソプロピルヘキサデシル、1 - t -ブチルヘキサデ シル、ヘプタデシル、1-メチルヘプタデシル、1,1-ジメチルヘプタデシル、1-エチルヘプタデシル、1-イソプロピルヘプタデシル、1 - t - ブチルヘプタデシ ル、オクタデシル、1-メチルオクタデシル、,1,1-ジ メチルオクタデシル、1-エチルオクタデシルもしくは 1,1-ジエチルオクタデシル基:

(2)直鎖状もしくは1位に分岐鎖を有するG₂~C₁₆ア ルケニル基、特に、1,1-ジメチル-9-デセニル、1 -エチル-9-デセニル、1-メチル-6-ウンデセニ ル、1,1-ジメチルー6-ウンデセニル、6-トリデセ ニル、1-メチル-6-トリデセニル、1,1-ジメチル -6-トリデセニル、8-トリデセニル、1-メチルー 8-トリデセニル、1.1-ジメチル-8-トリデセニ ル、10-トリデセニル、1-メチル-10-トリデセニ ル、1,1-ジメチル-10-トリデセニル、10-ペンタデ セニル、1-メチル-10-ペンタデセニル、1,1-ジメ チルー10ーペンタデセニル、8-ペンタデセニル、1-メチルー8ーペンタデセニル、1,1ージメチルー8ーペ ンタデセニル、12-ヘプタデセニル、1-メチル-12-ヘプタデセニル、1,1-ジメチル-12-ヘプタデセニ ル、10-ヘプタデセニル、1-メチル-10-ヘプタデセ ニル、1,1-ジメチル-10-ヘプタデセニル、8-ヘプ

タデセニル、1-メチル-8-ヘプタデセニル、1,1-ジメチル-8-ヘプタデセニル、1-エチル-8-ヘプタデセニル、1-エチル-8-ヘプタデセニル、8,11-ヘプタデカジエニルもしくは8,11,14-ヘプタデカトリエニル基;

24

(3) $C_8 \sim C_{18} - r$ ルキルー $C_4 \sim C_6$ シクロアルキル基、特に、1-オクチルシクロブチル、1-ノニルシクロブチル、1-アシルシクロブチル、1-アシルシクロブチル、1-ドデシルシクロブチル、1-ペンタデシルシクロブチル、1-ドデシルシクロペンチル、1-デシルシクロペンチル、1-ドデシルシクロペンチル、1-ドデシルシクロペンチル、1-トリデシルシクロペンチル、1-トリデシルシクロペンチル、1-クタデセニル)シクロペンチル、1-ノニルシクロヘキシル、1-ウンデシルシクロヘキシル、1-ヘキサデシルシクロヘキシルもしくは1-(9-オクタデセニル)シクロヘキシル甚;或いは

(4) アルキル基又はアルケニル基でモノー又はジー置 換された炭素数の合計が8~20のアミノ基、例えば1-イソプロピルペンチルアミノ、1-t-ブチルペンチル アミノ、1-イソプロピルヘキシルアミノ、1-t-ブ チルヘキシルアミノ、1-イソプロピルヘプチルアミ ノ、1-t-ブチルヘプチルアミノ、1-t-ブチルオ クチルアミノ、1-イソプチルノニルアミノ、デシルア ミノ、1-エチルデシルアミノ、1.1-ジエチルデシル アミノ、1-t-ブチルデシルアミノ、ウンデシルアミ ノ、1-イソプロピルウンデシルアミノ、1,1-ジエチ **ルウンデシルアミノ、ドデシルアミノ、1-t-プチル** ドデシルアミノ、1-イソプロピルドデシルアミノ、1, 1-ジエチルドデシルアミノ、トリデシルアミノ、1,1-ジエチルトリデシルアミノ、1-t-ブチルトリデシル アミノ、テトラデシルアミノ、1-イソプチルテトラデ シルアミノ、ペンタデシルアミノ、1-メチルペンタデ シルアミノ、1,1-ジメチルペンタデシルアミノ、1-エチルペンタデシルアミノ、1,1-ジエチルペンタデシ ルアミノ、1-イソプロピルペンタデシルアミノ、1t-ブチルペンタデシルアミノ、ヘキサデシルアミノ、 1,1-ジメチルヘキサデシルアミノ、1-メチルヘキサ **デシルアミノ、1 – エチルヘキサデシルアミノ、1 – イ** ソプロピルヘキサデシルアミノ、1-t-ブチルヘキサ デシルアミノ、ヘプタデシルアミノ、1-メチルヘプタ デシルアミノ、1,1-ジメチルヘプタデシルアミノ、1 - エチルヘプタデシルアミノ、1-イソプロピルヘプタ デシルアミノ、1-t-プチルヘプタデシルアミノ、オ クタデシルアミノ、1-メチルオクタデシルアミノ、1, 1-ジメチルオクタデシルアミノ、1-エチルオクタデ シルアミノ、1,1-ジエチルオクタデシルアミノ、1,1-ジメチルー9ーデセニルアミノ、1-エチルー9ーデセ ニルアミノ、1-メチル-6-ウンデセニルアミノ、1,

1-ジメチルー6-ウンデセニルアミノ、1-メチルー

6-トリデセニルアミノ、1,1-ジメチルー6-トリデ セニルアミノ、8-トリデセニルアミノ、1-メチル-8-トリデセニルアミノ、1,1-ジメチル-8-トリデ セニルアミノ、10-トリデセニルアミノ、1-メチルー 10-トリデセニルアミノ、1,1-ジメチル-10-トリデ セニルアミノ、10-ペンタデセニルアミノ、1-メチル -10-ペンタデセニルアミノ、1,1-ジメチル-10-ペ ンタデセニルアミノ、8-ペンタデセニルアミノ、1-メチルー8-ペンタデセニルアミノ、1,1-ジメチルー 8-ペンタデセニルアミノ、12-ヘプタデセニルアミ ノ、1-メチル-12-ヘプタデセニルアミノ、1,1-ジ メチル-12-ヘプタデセニルアミノ、10-ヘプタデセニ ルアミノ、1-メチル-10-ヘプタデセニルアミノ、1, 1-ジメチル-10-ヘプタデセニルアミノ、8-ヘプタ デセニルアミノ、1-メチル-8-ヘプタデセニルアミ ノ、1,1-ジメチル-8-ヘプタデセニルアミノ、1-エチルー8-ヘプタデセニルアミノ、8,11-ヘプタデカ ジエニルアミノ、1-メチル-8,11-ヘプタデカジエニ ルアミノ、8,11,14-ヘプタデカトリエニルアミノ、1 -ヘキシルシクロプチルアミノ、1-ヘプチルシクロブ チルアミノ、1-オクチルシクロプチルアミノ、1-ノ ニルシクロプチルアミノ、1-デシルシクロプチルアミ ノ、1-ウンデシルシクロブチルアミノ、1-ドデシル シクロブチルアミノ、1-ペンタデシルシクロブチルア ミノ、1-(9-オクタデセニル)シクロプチルアミ ノ、1-ペンチルシクロペンチルアミノ、1-ヘキシル シクロペンチルアミノ、1-ヘプチルシクロペンチルア ミノ、1-オクチルシクロペンチルアミノ、1-デシル シクロペンチルアミノ、1-ドデシルシクロペンチルア ミノ、1-トリデシルシクロペンチルアミノ、1-テト タデシルシクロペンチルアミノ、1-(9-オクタデセ ニル) シクロペンチルアミノ、1-ノニルシクロヘキシ ルアミノ、1-ウンデシルシクロヘキシルアミノ、1-ヘキサデシルシクロヘキシルアミノ、1-(9-オクタ デセニル) シクロヘキシルアミノ、デシルヘキシルアミ ノ、オクチルプロピルアミノ、ヘキシルオクチルアミ ノ、(1-プチルオクチル)へキシルアミノ、デシルへ キシルアミノ、プチル(1-エチルデシル)アミノ、 (1,1-ジエチルデシル)ペンチルアミノ、ブチルウン デシルアミノ、ブチルドデシルアミノ、プロピルテトラ デシルアミノ、ブチルペンタデシルアミノ、ブチル(1 -メチルペンタデシル)アミノ、(1,1-ジメチルペン タデシル) プロピルアミノ、エチルヘキサデシルアミ ノ、エチル(1-メチルヘキサデシル)アミノ、(1,1 ージメチルヘキサデシル)メチルアミノ、ヘプタデシル メチルアミノ、メチル(1-メチルヘプタデシル)アミ ノ、(1,1-ジメチルヘプタデシル)メチルアミノ、メ チルオクタデシルアミノ、エチル (1-メチルオクタデ シル) アミノ、(1,1-ジメチルオクタデシル) エチル アミノ、ブチル(1,1-ジメチル-9-デセニル)アミ

26

ノ、(1-エチル-9-デセニル)プロピルアミノ、ペ ンチル(6-ウンデセニル)アミノ、プチル(1-メチ ルー6-ウンデセニル) アミノ、(1,1-ジメチルー6 ーウンデセニル)プロピルアミノ、ペンチル(6ートリ デセニル) アミノ、(1-メチル-6-トリデセニル) ペンチルアミノ、(1,1-ジメチル-6-トリデセニ ル) エチルアミノ、ブチル(8-トリデセニル)アミ ノ、プチル(1-メチル-8-トリデセニル)アミノ、 (1,1-ジメチル-8-トリデセニル) エチルアミノ、 エチル(10-トリデセニル)アミノ、プチル(1-メチ ルー10-トリデセニル)アミノ、(1,1-ジメチルー10 -トリデセニル) プロピルアミノ、ブチル(10-ペンタ デセニル)アミノ、プチル(1-メチル-10-ペンタデ セニル) アミノ、(1,1-ジメチル-10-ペンタデセニ ル)プロピルアミノ、(8-ペンタデセニル)プロピル アミノ、(1-メチル-8-ペンタデセニル)プロピル アミノ、(1,1-ジメチル-8-ペンタデセニル) エチ ルアミノ、プチル(12-ヘプタデセニル)アミノ、エチ ル(1-メチル-12-ヘプタデセニル)アミノ、(1,1 ージメチルー12ーヘプタデセニル)プロピルアミノ、エ チル(10-ヘプタデセニル)アミノ、(1-メチル-10 -エプタデセニル)プロピルアミノ、エチル(1,1-ジ メチル-10-ヘプタデセニル)アミノ、(8-ヘプタデ セニル)メチルアミノ、メチル(1-メチル-8-ヘプ タデセニル)アミノ、エチル(1,1-ジメチル-8-へ プタデセニル)アミノ、(1-エチル-8-ヘプタデセ ニル)プロピルアミノ、(8,11-ヘプタデカジエニル) メチルアミノ、メチル(1-メチル-8,11-ヘプタデカ ジエニル) アミノ、メチル (8,11,14-ヘプタデカトリ エニル) アミノなどを表わし、

Aは、

(1) 直鎖状もしくは分岐鎖の $C_2 \sim C_{10}$ アルキレン基、 例えば、エチレン、トリメチレン、テトラメチレン、ペ ンタメチレン、ヘキサメチレン、ヘプタメチレン、オク タメチレン、ノナメチレン、デカメチレン、プロピレ ン、エチルエチレン、イソプロピルエチレン、プロピル エチレン、プチルエチレン、イソプチルエチレン、1-メチルトリメチレン、1-エチルトリメチレン、1-イ ソプロピルトリメチレン、1-イソプチルトリメチレ ン、1-メチルテトラメチレン、1-イソプロピルテト ラメチレンもしくは1-イソプチルテトラメチレン; (2) C5~C7シクロアルキルーC2~C5アルキレン基、例 えば、シクロペンチルエチレン、シクロヘキシルエチレ ン、シクロヘプチルエチレン、1-シクロペンチルトリ メチレン、1-シクロヘキシルトリメチレン、1-シク ロペンチルテトラメチレンもしくは1-シクロヘキシル テトラメチレン;

(3) $C_5 \sim C_7$ シクロアルキレン基、例えば、1,2-シクロペンチレン、1,3-シクロペンチレン、1,2-シクロヘキシレン、1,4-シクロヘキシ

レン、1,2-シクロヘプチレン、1,3-シクロヘプチレン もしくは1,4-シクロヘプチレン;

- (5) $C_5 \sim C_7$ シクロアルキレンー $C_1 \sim C_5$ アルキレン基、例えば、1,1ーペンタメチレンエチレン、1,1ーテトラメチレンエチレン、1,1ーマンエチレン、1,1ージメチルエチレン、1,1ーテトラメチレントリメチレン、1,1ーペンタメチレントリメチレン、1,2ートリメチレントリメチレントリメチレントリメチレンもしくは1,2ーテトラメチレントリメチレン;
- (6) アリールもしくはヘテロアリール基で置換された $C_2 \sim C_5$ アルキレン基、例えば、フェニルエチレン、ナフ チルエチレン、フリルエチレン、チエニルエチレン、ピリジルエチレン、ベンジルエチレン、ナフチルメチルエチレン、フリルメチルエチレン、チエニルメチルエチレン、ピリジルメチルエチレン、インドリルメチルエチレン・或いは
- (7) o-フェニレン、m-フェニレン又はp-フェニレン

を表わし、

X及びYのいずれか一方は一NH-又は

を表わし且つ他方は-O-,-S-,-NH-又は

を表わし、

nが $1\sim4$ の整数である 化合物が挙げられる。

かくして、本発明により提供される前記一般式(I)で示される化合物の代表例を示せば次のとおりである。 $N-\left(4-\left(オレオイルオキシ\right) フェニル \right]-3-\left[N-\left(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル \right) アミノ] プロパンアミド$

N-(4-(オレオイルオキシ) フェニル<math>]-3-[N-(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル) アミノ) プロパンアミド

4-(オレオイルアミノ) フェニル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

28

4-(オレオイルアミノ) フェニル 3-(N-(2,4-3)) -ジヒドロ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル) アミノ) プロピオネート

N-(4-(オレオイルチオ) フェニル<math>]-3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ<math>]プロパンアミド

N-(4-(オレオイルチオ) フェニル<math>]-3-(N-(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル) アミノ<math>]プロパンアミド

S-〔4-(オレオイルアミノ)フェニル〕3-〔N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロパンチオエート

 $S - \{4 - (オレオイルアミノ) フェニル \} 3 - \{N - (2,4-ジヒドロキシー3,3-ジメチルー<math>1 - オキソプチル) アミノ \} プロパンチオエート$

N-[2-(オレオイルアミノ) フェニル] -3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

N-[2-(オレオイルオキシ) フェニル] -3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

N-(2-(1)/1) (リノレノイルアミノ) フェニル] -3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

N - (2 - (ステアロイルアミノ) フェニル] - 3 - (N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル - 1, 3 - ジオキサン - 4 - カルボニル) アミノ] プロパンアミド

N-(2-(ラウロイルアミノ) フェニル<math>]-3-[N-(2,2,5,5-F)トラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

N-(2-(オクタノイルアミノ) フェニル<math>]-3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ<math>]プロパンアミド

40 $N-[3-(1)/\nu t + 1)/\nu t + 1)/\nu t + 1/\nu t = 1$ $(N-(2,2,5,5-r)+r)/\nu t + 1/\nu t = 1$ $(N-(2,2,5,5-r)+r)/\nu t + 1/\nu t = 1$ $(N-(2,2,5,5-r)+r)/\nu t = 1/\nu t = 1$ $(N-(2,4-r)/\nu t = 1/\nu t = 1/\nu t = 1$ $(N-(2,4-r)/\nu t = 1/\nu t = 1/\nu t = 1/\nu t = 1$ $(N-(2,4-r)/\nu t = 1/\nu t = 1$

N - (2 - (オレオイルアミノ) フェニル) - 3 - (N - (2,4-ジヒドロキシー3,3-ジメチルー<math>1 - オキソブチル) アミノ] プロパンアミド

N-[3-(オレオイルアミノ) フェニル] -3-[N-(2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチル-1-オキソブチル) アミノ] プロパンアミド

N-[3-(オレオイルアミノ) フェニル] -3-[N-(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル) アミノ] プロパンアミド

N-[4-(オレオイルアミノ) フェニル] -3-[N 10 - (2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチル-1-オキソブ チル) アミノ] プロパンアミド

N-(4-(オレオイルアミノ) フェニル<math>)-3-(N-(2,4-3))ヒドロキシー3,3-3メチルー1-3キソブチル)アミノ)プロパンアミド

4 - (オレオイルアミノ) フェニル 3 - (N - (2,4) - ジアセトキシー3,3 - ジメチルー1 - オキソブチル) アミノ) プロピオネート

N-[4-(オレオイルオキシ) フェニル] -3-[N - (2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチルー<math>1-オキソブ 20 チル) アミノ] プロパンアミド

S-(4-(オレオイルアミノ) フェニル〕 <math>3-(N-(2,4-3)) アセトキシー3,3-3 メチルー1-3 オープチル) アミノ〕 プロパンチオエート

N-[4-(オレオイルチオ) フェニル] -3-[N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル) アミノ] プロパンアミド

4- (オレオイルアミノ) フェニル 3- [N-(2,4-ジベンジルオキシー3,3-ジメチル-1-オキソプチル) アミノ] プロピオネート

N-(2-N-オレオイルアミノエチル)-3-[N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル)アミノ]プロパンアミド

N-(3-N-3+1) N-(3-N-3+1)

N-(2-N-オレオイルアミノエチル)-3-[N-(2,4-ジヒドロキシー3,3-ジメチル-1-オキソブチル) アミノ) プロパンアミド

2-(N-オレオイルアミノ) エチル 3-[N-(2, 40 ボニル) アミノ] プロパンアミド 2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ N-(8-オレオイルアミノオク・ル) アミノ] プロピオネート (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-

3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

3 - (N-オレオイルアミノ) プロピル 3 - (N-(2.4-ジレドロキシー3.3-ジメチル-1.-オキソブ ル) アミノ〕プロピオネート

3-(N-オレオイルアミノ) プロピル 3-(N-(2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチルー1-オキソブチル) アミノ) プロピオネート

 $4 - (N - \pi \nu \tau \tau \nu \tau \tau \tau) \vec{\tau} \tau \vec{\tau} = 3 - (N - (2, 4 - \nu \tau \tau) \tau \tau)$

アミノ〕プロピオネート

S- [2-(N-オレオイルアミノ) エチル] 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンチオエート

S-[2-(N-オレオイルアミノ) エチル] 3-[N-(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル) アミノ] プロパンチオエート

N-(4-オレオイルアミノブチル)-3-[N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル)アミノ]プロパンアミド

N-(6-x)レオイルアミノへキシル)-3-[N-(2,2,5,5-x) トラメチル-1,3-y オキサン-4-xルボニル)アミノ〕プロパンアミド

N-(5-オレオイルアミノペンチル)-3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボール) アミノ) プロパンアミド

N-(8-オレオイルアミノオクチル)-3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

5-(N-オレオイルアミノ) ペンチル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチ 50 6-(N-オレオイルアミノ) ヘキシル 3-(N-

(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル ボニル) アミノ] プロピオネート 2- (N-メチル-N-オレオイルアミノ) エチル 3 - (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート 3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-(N-(2,4-ジベンジルオキシ-3,3-ジメチル-1-オキソ ブチル) アミノ] プロピオネート 3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-〔N-(4-ペンジルオキシー2-ヒドロキシー3,3-ジメチ ルー1ーオキソブチル)アミノ〕プロピオネート 3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-(N-(2-ヒドロキシー3,3-ジメチルー4-(トリメチル アセチル)オキシー1-オキソプチル)アミノ]プロピ オネート 3- (N-オレオイルアミノ) プロピル 3- (N-(2-フェニルー5,5-ジメチルー1,3-ジオキサンー4 -カルボニル)アミノ]プロピオネート 3- (N-オレオイルアミノ) プロピル 3- (N-(3,3-ジメチル-1,5-ジオキサスピロ〔5,5〕ウンデ カン-3-カルボニル)アミノ]プロピオネート 3-(N-ヘキサデカノイルアミノ)プロピル 3- (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン - 4 - カルボニル)アミノ〕プロピオネート 3-(N-リノレオイルアミノ)プロピル 3-(N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル ボニル) アミノ] プロピオネート 3- (N-リノレニルアミノ) プロピル 3- (N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル ボニル) アミノ] プロピオネート 3-(N-オクタデカノイルアミノ)プロピル 3 - [N - (2, 2, 5, 5 - F) + F) + F - [N - (3, 2, 5, 5 - F) + F] + [N - (3, 2, 5, 5 - F) + F]-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート 3-(N-テトラデカノイルアミノ)プロピル 3 - [N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン -4-カルボニル) アミノ] プロピオネート 3- (N-ドデカノイルアミノ) プロピル 3- (N-(2, 2, 5, 5-テトラメチルー1, 3-ジオキサンー4-カル ボニル) アミノ] プロピオネート 3-(N-デカノイルアミノ)プロピル 3-(N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル ボニル) アミノ] プロピオネート 3- (N-オクタノイルアミノ) プロピル 3- (N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル ボニル) アミノ〕プロピオネート 3- (N-ヘキサノイルアミノ) プロピル 3- (N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル ポニル) アミノ) プロピオネート 3 - [N - (2 - イソプロピルヘキサノイル) アミノ]

ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート 3-(N-(2-t-プチルヘキサノイル) アミノ) プロピル 3- (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジ オキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート $3 - (N - (2 - t - \vec{J} + \vec{J$ ロピル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジ オキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート 3- [N-(2-t-プチルノナノイル) アミノ] プロ ピル 3 - [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオ 10 キサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート 3 - [N - (2, 2 - ジエチルウンデカノイル) アミノ]プロピル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート 3- [N-(2-イソプロピルドデカノイル) アミノ〕 プロピル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート 3- [N-(2-t-ブチルテトラデカノイル) アミ ノ〕プロピル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチルー 1.3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオ 20 ネート

32

3-[N-(2-t-プチルへキサデカノイル) アミノ] プロピル <math>3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

3 - (N - (2 - (1) - (2) - (2) - (2) - (2) - (3) - (

3-[N-(2,2-ジメチル-7-ドデセノイル) アミノ] プロピル <math>3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

40 3- [N-(2,2-ジメチル-7-テトラデセノイル) アミノ] プロピル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロ ピオネート

3-[N-(2,2-ジメチル-9-テトラデセノイル) アミノ〕プロピル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

ポニル)アミノ〕プロピオネート 3-[N-(2,2-ジメチル-11-テトラデセノイル) 3-[N-(2-7)] プロピルへキサノイル)アミノ〕 アミノ〕プロピル <math>3-[N-(2,2,5,5-テトラメチプロピル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-50 ルー1,3-ジオキサンー4-カルボニル)アミノ〕プロ

ピオネート

 $3 - (N - (2, 2 - \Im x + \Im x + \Im x - 1) - (2, 2, 5, 5 - 7 + 7 + 7)$ アミノ) プロピル 3 - (N - (2, 2, 5, 5 - 7 + 7 + 7) - (2, 2, 5, 5 - 7 + 7 + 7 + 7) アミノ) プロピオネート

3-[N-(2,2-ジメチル-9-オクタデセノイル) アミノ〕プロピル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ〕プロピオネート

3-[N-(2-x+)-9-x+09+v+1/2] アミノ] プロピル 3-[N-(2,2,5,5-x+3+v+1,3-v+1)] アミノ] プロピオネート

 $N-[2-(オレオイルアミノ) シクロヘキサン-1- イル] -3-[N-{(2R)-2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル} アミノ] プロパンアミド$

 $N-[(1S,2S)-2-(オレオイルアミノ) シクロヘキサン-1-イル]-3-[N-{(2R)-2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル} アミノ] プロパンアミド$

N- [(1R, 2R) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロヘ キサン-1-イル] -3 - [N- { (2R) -2, 4-ジヒ ドロキシ-3, 3-ジメチル-1-オキソプチル} アミ ノ] プロパンアミド

N- [(1S, 2S) -2 - (オレオイルアミノ) シクロヘ キサン-1-イル] -3 - [N- { (2R) -2, 4-ジヒ ドロキシ-3, 3-ジメチル-1-オキソプチル} アミ ノ] プロパンアミド

N- (2- (オレオイルアミノ) シクロヘキサン-1-イル) -3- (N (2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル -1-オキソプチル) アミノ) プロパンアミド

N-(2-(オレオイルアミノ) シクロヘキサン-1- イル] -3-(N(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル) アミノ] プロパンアミド

-1 - オキソプチル) アミノ] プロパンアミド N- [(15,25) -2 - (オレオイルアミノ) シクロヘキサン-1 - イル] -3 - (N - (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジジオキサン<math>-4 - カルボニル) アミノ]

34

プロパンアミド

(IR, 2R) -2-(オレオイルアミノ) シクロヘキサン -1- 4 3 -(N-(2, 2, 5, 5- テトラメチルー1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオネート

(1S, 2S) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロヘキサン - 1 - イル 3 - (N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル - 1, 3 - ジオキサン - 4 - カルボニル) アミノ) プロピオネート

(1R, 2R) - 2 - (ステアロイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3 - (N-(2, 2, 5, 5-テトラメチルー1, 3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プロピオネート

(1S, 2S) -2 - (リノレオイルアミノ) シクロヘキサン-1-イル 3- [N-(2, 2, 5, 5-テトラメチルー1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-(1-オクチルシクロブタノイルアミノ)シクロへ キサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチ 20 ル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロ ピオネート

2-(1-)ニルシクロプタノイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピ

オネート 2-(オレオイルアミノ)シクロペンタン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン -4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

2-(オレオイルアミノ)シクロヘプタン-1-イル

3 - [N- (2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン -4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

3-(オレオイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル

3 - (N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル - 1, 3 - ジオキサン - 4 - カルボニル) アミノ) プロピオネート

4-(オレオイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル

3 - [N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル - 1, 3 - ジオキサン - 4 - カルボニル) アミノ] プロピオネート

2 - (1 - デシルシクロプチルカルボニルアミノ) シクロヘキサン-1-イル <math>3 - (N - (2, 2, 5, 5 - F))

40 メチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕 プロピオネート

2-(1-ウンデシルシクロブチルカルボニルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-(1-ペンタデシルシクロブチルカルボニルアミノ)シクロヘキサン-1-イル <math>3-(N-(2,2,5,5-7) -テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プロピオネート

50 2-[1-(9-オクタデセニル)シクロプチルカルボ

 $= \mu r = 1$ シクロヘキサンー $1 - 4\mu = 3 - 1 - 4\mu$ (2, 2, 5, 5 - テトラメチルー1, 3 - ジオキサンー $4 - \mu$ ボニル) アミノ〕 プロピオネート

2-(1-r)シルシクロペンチルカルボニルアミノ)シクロヘキサン-1-rイル 3-(N-(2,2,5,5-r)ラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ】プロピオネート

2-(1-トリデシルシクロペンチルカルボニルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プロピオネート

2-(1-r)シルシクロヘキシルカルボニルアミノ)シクロヘキサン-1-rイル 3-(N-(2,2,5,5-r)ラメチル-1,3-rジオキサン-4-rカルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-(1-)ニルシクロヘキシルカルボニルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

 $2 - [1 - (9 - \pi)/9 = \pi)$ シクロヘキシルカル 20 ボニルアミノ)シクロヘキサンー $1 - \pi$ 3 - $[N - (2, 2, 5, 5 - \pi)/9 = \pi)$ ボニル)アミノ〕プロピオネート

2-(1-7)プロピルペンチルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-7 3-(N-(2,2,5,5-7)トラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-(1-7)プロピルヘキシルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-7 3-(N-(2,2,5,5-7)トラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プロピオネート

2-(1-t-)ブチルドデシルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-)ラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

2 - (1,1-ジメチルヘキサデシルカルパモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル <math>3 - (N-(2,2,5,5-7)) - テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ」プロピオネート

2-(1,1-ジメチル-9-デセニルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル <math>3-(N-(2,2,5,5-F)

アミノ〕プロピオネート

2 - (1,1-ジメチル-9-ウンデセニルカルバモイル アミノ) シクロヘキサン-1-イル <math>3 - (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオネート

36

2 - (1,1-ジメチル-8-トリデセニルカルバモイル アミノ) シクロヘキサン-1-イル <math>3 - (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオネート

10 2-(1-x+y-10-x-y+y-10-x-y+y-10-x-y+y-10-x-y+y-10-x-y+y-1-x-y-10-x-y

2-(1,1-3)メチル-10-ヘプタデセニルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-(1-メチル-8-ペンタデセニルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,

20 5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-(8-オクタデセニルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル <math>3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

30 2-(1-メチル-8,11,14-オクタデカトリエニルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プロピオネート

 $2-(1-\triangle+2)$ ルシクロブチルカルバモイルアミノ)シクロへキサンー1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサンー4-カルボニル)アミノ)プロピオネート

2-(1-オクチルシクロプチルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン<math>-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-(1-x0) クロヘキシルカルパモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-7)] ーテトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

50 2-(1-ヘプチルシクロペンチルカルパモイルアミ

(2, 2, 5, 5) (3 - (N - (2, 2, 5, 5) - 7) (3 - (N - (2, 2, 5, 5) - 7) (3 - (N - (2, 2, 5, 5) - 7) (3 - (N - (2, 2, 5, 5) - 7) (3 - (N - (2, 2, 5, 5) - 7) (3 - (N - (2, 2, 5, 5) - 7) (3 - (N - (2, 2, 5, 5) - 7) (3 - (N - (2, 2, 5, 5) - 7) (3 - (N - (2, 2, 5, 5) - 7) (3 - (N - (2, 2, 5, 5) - 7) (3 - (N - (2, 2, 5, 5) - 7) (3 - (N - (2, 2, 5, 5) - 7) (3 - (N - (2, 2, 5, 5) - 7) (3 - (N - (2, 2, 5, 5) - 7) (3 - (N - (2, 2, 5, 5) - 7) (3 - (N - (2, 2, 5, 5) - 7) (3 - (N - (2, 2, 5, 5) - 7) (3 - (N - (2, 2, 5, 5) - 7) (3 - (N - (2, 2, 5, 5) - 7)

2-(1-デシルシクロペンチルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン<math>-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

 $2-(1-\Lambda+\nu)$ クロヘキシルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5- - テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

 $2-[1-(6-\Lambda+ \forall r \forall r \forall r \forall r)$ シクロペンチルカル 20 バモイルアミノ〕シクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-r) ラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

 $2-(\vec{r})$ ルヘキシルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

 $2-(\wedge+\nu)$ ルオクチルカルバモイルアミノ)シクロへ キサンー1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサンー4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-(プチルドデシルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル <math>3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

2-(メチルオクタデシルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル <math>3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

2- [プチル (1,1-ジメチル-6-ウンデセニル) カルバモイルアミノ] シクロヘキサン-1-イル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-[ブチル(1,1-ジメチル-8-トリデセニル)カルバモイルアミノ〕シクロヘキサン-1-イル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4 -カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2 - 〔プチル(1,1-メチル-10-ペンタデロニル)カルパモイルアミノ〕シクロヘキサン-1-イル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4 50

38

-カルボニル)アミノ〕プロピオネート 2 - 〔(8 -ペンタデセニル)プロピルカルバモイルア ミノ〕シクロヘキサン-1 -イル 3 - 〔N- (2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4 -カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-[ブチル(1,1-ジメチル-8-ヘプタデセニル) カルバモイルアミノ〕シクロヘキサン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

10 2- [(1,1-ジメチル-8-ヘプタデセニル) エチルカルバモイルアミノ] シクロヘキサン-1-イル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-メチル-2-(N-オレオイルアミノ) エチル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオネート

2 - エチル-2 - (N-オレオイルアミノ) エチル 3 - (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオネート

2-4ソプロピル-2-(N-オレオイルアミノ) エチル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート2-4ソブチル-2-(N-オレオイルアミノ) エチル

3 - [N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート2, 2-ペンタメチレン-2-(N-オレオイルアミノ)

エチル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート2-フェニル-2-(N-オレオイルアミノ)エチル

3-[N-(2,2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-ベンジル-2-(N-オレオイルアミノ)エチル 3- (N- (2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン -4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2- ナフチル-2- (N- オレオイルアミノ) エチル 3- (N- (2,2,5,5- テトラメチル-1,3- ジオキサン - 4 - カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-(2-7)リル) -2-(N-3) (Nーオレオイルアミノ) エチル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオ

40 キサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート 2-シクロペンチル-2-(N-オレオイルアミノ) エ チル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオ キサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

4 - (N-オレオイルアミノ) - 2 - ブテニル 3 - (N - (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン - 4 - カルボニル) アミノ] プロピオネート

4- (N-オレオイルアミノ) -2-プチニル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン -4-カルボニル)アミノ)プロピオネート 2- [N-(1-ウンデシルシクロプチルカルボニル) アミノ] シクロペンタン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ ル) アミノ] プロピオネート 2- [N-(1-ペンタデシルシクロブチルカルボニ

ル) アミノ] シクロヘプタン-1-イル 3- (N-(2, 2, 5, 5-テトラメチルー1, 3-ジオキサンー4-カル 10 ボニル) アミノ] プロピオネート

2- (N-(1-(9-オクタデセニル)シクロプチル カルボニル] アミノ] シクロヘプタン-1-イル 3--カルボニル) アミノ〕プロピオネート

2- [N-(1-デシルシクロペンチルカルボニル)ア 5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ〕プロピオネート

2- [N-(1-トリデシルシクロペンチルカルボニ ル) アミノ] シクロペンタン-1-イル 3- [N-(2, 2, 5, 5-テトラメチルー1, 3-ジオキサン-4-カル ボニル) アミノ) プロピオネート

2- [N-(1-デシルシクロヘキシルカルボニル)ア ミノ] シクロペンタン-1-イル 3- [N-(2,2,5, 5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ〕プロピオネート

2- (N-(1-/ニルシクロヘキシルカルボニル)ア > 15-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ〕プロピオネート

2 - [N-[1-(9-オクタデセニル)シルクヘキシ ルカルボニル〕アミノ〕シクロペンタン-1-イル 3 -[N-(2,2,5,5-F)+]+N-1,3-9++++--4-カルボニル) アミノ〕プロピオネート

2- (N-(1-イソプロピルペンチルカルバモイル) アミノ) シクロヘプタン-1-イル 3- (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ ル) アミノ〕プロピオネート

2- (1-イソプロピルヘキシルカルバモイルアミノ) シクロヘプタン-1-イル 3- [N-(2,2,5,5-テ トラメチルー1,3-ジオキサンー4-カルボニル)アミ ノ〕プロピオネート

2- (1-t-プチルドデシルカルバモイルアミノ)シ クロペンタンー1-イル 3- [N-(2,2,5,5-テト ラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミ ノ〕プロピオネート

2-(1,1-ジメチルヘキサデシルカルパモイルアミ ノ) シクロヘプタン-1-イル 3- (N-(2,2,5,5) ーテトラメチルー1,3ージオキサンー4ーカルボニル)

アミノ] プロピオネート

2- (オクタデシルカルバモイルアミノ) シクロペンタ ン-1-イル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチルー 1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオ ネート

40

2- (1,1-ジメチルオクタデシルカルパモイルアミ ノ) シクロヘプタン-1-イル 3- (N-(2,2,5,5) ーテトラメチルー1,3ージオキサンー4ーカルボニル) アミノ] プロピオネート

2- (1,1-ジメチル-9-デセニルカルバモイルアミ ノ) シクロヘプタン-1-イル 3- (N-(2,2,5,5) ーテトラメチルー1,3-ジオキサンー4-カルポニル) アミノ〕プロピオネート

2-(1,1-ジメチル-6-ウンデセニルカルバモイル アミノ) シクロヘプタン-1-イル 3 - (N - (2, 2, 5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサンー4ーカルボニ ル)アミノ)プロピオネート

2-(1,1-ジメチル-8-トリデセニルカルパモイル

20 5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサンー4-カルボニ ル) アミノ) プロピオネート

2-(1-メチル-10-ペンタデセニルカルバモイルア ミノ) シクロペンタン-1-イル 3- (N-(2,2,5, 5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ〕プロピオネート

2-(1,1-ジメチル-10-ヘプタデセニルカルバモイ ルアミノ) シクロペンタン-1-イル 3- (N-(2, 2, 5, 5ーテトラメチルー1, 3ージオキサンー4ーカルボニ ル) アミノ〕プロピオネート

2-(1-メチル-8-ヘプタデセニルカルバモイルア ミノ) ペンタン-1-イル 3- [N-(2,2,5,5-テ トラメチルー1,3-ジオキサンー4-カルボニル)アミ ノ〕プロピオネート

2-(8-オクタデセニルカルパモイルアミノ)シクロ ペンタン-1-イル 3- (N-(2,2,5,5-テトラメ チルー1,3-ジオキサンー4-カルボニル)アミノ〕プ ロピオネート

2-(8,11-オクタデカジエニルカルバモイルアミノ) シクロペンタン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テ トラメチルー1,3ージオキサンー4ーカルボニル)アミ ノ〕プロピオネート

2-(1-メチル-8,11,14-オクタデカトリエニルカ ルバモイルアミノ)シクロペンタン-1-イル 3- $[N-(2,2,5,5-r+j)]\times FN-1,3-i+t+-4$ ーカルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-(1-ヘキシルシクロプチルカルパモイルアミノ) シクロヘプタン-1-イル 3- [N-(2,2,5,5-テ ・トラメチルー1,3ージオキサンー4ーカルポニル)アミ **ノ〕プロピオネート**

50 2-(1-オクチルシクロプチルカルパモイルアミノ)

シクロヘプタン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

2-(1-オクチルシクロペンチルカルパモイルアミノ)シクロヘプタン-1-イル <math>3-[N-(2,2,5,5-7) -テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

2-(1-オクチルシクロヘキシルカルバモイルアミノ)シクロヘプタン-1-イル <math>3-(N-(2,2,5,5-7) -テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

 $2-(1-\vec{r})$ ルシクロペンチルカルバモイルアミノ)シクロペンタン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

 $2-(1-\Lambda+\nu)$ ルシクロヘキシルカルバモイルアミノ)シクロヘプタン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5)-F)トラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プロピオネート

 $2-(\vec{r})$ シルヘキシルカルバモイルアミノ)シクロペンタン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-F)ラメチル-1, $3-\vec{v}$ オキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

 $2-(\wedge+)$ ルオクチルカルバモイルアミノ)シクロへ 40 プタン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-)テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2 - [プチル (1,1-ジメチル-8-ヘプタデセニル) カルバモイルアミノ) シクロペンタン-1-イル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-メチルー2-(N-リノレオイルアミノ)エチル 3- [N- (2,2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサン -4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

42

2-メチル-2- (N- (2-イソプロピルヘキサノイル) アミノ] エチル 3- (N- (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-メチルー2- [N- (2-t-ブチルヘプタノイル) 7ミノ] エチル 3- [N- (2,2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサンー4-カルボニル) 7ミノ] プロピオネート

2-メチル-2- (N-(2,2-ジエチルウンデカノイ 10 ル) アミノ] エチル 3- (N-(2,2,5,5-テトラメ チル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオネート

2-メチル-2-[N-(2,2-トリメチレンデカノイル) 7ミノ] エチル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) 7ミノ] プロピオネート

2-x+y-2-(N-y)/(N-y)/(N-y)=1 3-(N-(2,2,5,5-x)-3+y-1,3-y+y-2) -4-y+y+y-1 -4-y+y+y-1 -4-y+y+y-1-4-y+y+y-1

20 2-イソプロピル-2- [N-(2-イソプロピルヘプタデカノイル) アミノ] エチル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-1117 2-111 2-

2,2-ペンタメチレン-2-(N-リノレオイルアミノ) エチル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-7x=2-(N-1)/2 2-7x=2 2

3 - [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサシ-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート 2-ナフチル-2-<math>[N-(2,2-ジメチル-9-テト]

ラデセノイル) アミノ) エチル 3-(N-(2,2,5,5-7) -テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-(2-7)ル)-2-[N-(2,2-ジメチル-9-1) ーオクタデセノイル)アミノ] エチル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-シクロペンチルー2- [N-(2,2-ジメチルー9-オクタデセノイル)アミノ)エチル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサンー4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

50 2-(3-インドリル) メチル-2-(N-リノレオイ

ルアミノ) エチル 3 - (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオネート

2-(1-メチル-8-ヘプタデセニルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 4-[N-(2,2,5,5-5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕ブチレート

* $2 - (1 - x + y - 8 - x^2 + y + z - y + z - x + z$

本発明の化合物は、前記一般式 (I) において*印で示すように、不斉炭素原子を少なくとも1個含有しており、光学活性体 (R-体またはS-体) またはラセミ体のいずれの形態のものをも含有するものである。

本発明の化合物は、例えば、

(a) 下記式

$$\begin{array}{c}
H_{2}C \\
H_{2}C \\
\end{array} > C < \begin{array}{c}
CH - CONH - (CH_{2}) - CO - X - A - Y - H \\
CH_{3}
\end{array}$$
(II)

式中、

 R^{11} および R^{21} は同一もしくは相異なり、各々水酸基の保護基を表し;

A, X, Yおよびnは前記定義のとおりである、で示される化合物を下記式

$$R^3-COZ^1$$

又は

 $R^4 - NCO$

※ 式中、2¹は水酸基;C1,Br等のハロゲン原子;メトキ
 20 シ、エトキシ等のアルコキシ基;フェノキシ、p-ニトロフェノキシ、2,4-ジニトロフェノキシ等の置換もしくは未置換のフェニルオキシ基を表わし;

 R^3 および R^4 は前記定義のとおりである、で示される化 合物を反応させるか、或いは

(b) 下記式

$$\begin{array}{ccc}
H_{2}C & OR^{2}I \\
\downarrow & \downarrow & \downarrow \\
C & C & CONH - (CH_{2}) - COZ^{1} \\
CH_{3} & C & C & CH_{3}
\end{array}$$
(V)

(III)

式中、

 R^{11} , R^{21} , nおよび Z^{1} は前記定義のとおりである、

で示される化合物を下記式

$$HX - A - Y - CO - R^3 \tag{VI}$$

7

★ 式中、

R³, A, XおよびYは前記定義のとおりである、 で示される化合物とを反応させ、そして必要に応じて (c) 得られる下記式

$$\begin{array}{c|c}
R^{11}0 & QR^{21} \\
 & \downarrow \\
H_2C \\
 & \downarrow \\
C \\
CH_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C & -CONH - (CH_2)_{\pi} \cdot CO - X - A - Y - CO - R^3 \\
CH_3$$

$$\begin{array}{c}
C & -CONH - (CH_2)_{\pi} \cdot CO - X - A - Y - CO - R^3
\end{array}$$

式中、

R¹¹, R²¹, R³, A, X, Yおよびn は前記定義のとおりである、

で示される化合物から水酸基の保護基を脱離せしめる ことにより製造することができる。

方法(a)における式(II)の化合物と式(III)の 化合物との反応ならびに方法(b)における式(V)の 化合物と式(VI)の化合物との反応は通常適当な溶媒 中、例えば、ペンゼン、トリエン、キシレン等の芳香族 50

炭化水素類;エチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類;酢酸メチル、酢酸エチル等のエステル類;塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の高沸点極性溶媒類;メタノール、エタノール等のアルコール類;水などの単独または混合溶媒中で行うことができる。この反応は一般に−78℃から使用溶媒の沸点温度、好ましくは約−10℃から使用溶媒の沸点温度の範囲内で行うことができる。また、

方法(a) および方法(b) においては、反応に触媒または反応促進剤を使用することもできる。使用しうる触媒または反応促進剤としては、例えば、ジシクロヘキシルカルボジイミド、ジイソプロピルカルボジイミド、1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)ーカルボジイミド塩酸塩等のカルボジイミド類;無水酢酸、無水安息香酸等の酸無水物類;水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基類、カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基類、シボイソプロピルアミン、ジエチルアミン、ジメチルアミン、ジイソプロピルアミン、ピリジン等の有機塩基類があげられる。これら触媒または反応促進剤は、化合物(II)または化合物(IV)に対して0.01~10当量、好ましくは0.1~1.1当量の範囲内で使用することができる。

また、化合物 (III) 又は (IV) の化合物 (II) に対する使用割合は厳密に制限されるものではないが、化合物 (III) 又は (IV) は化合物 (II) 1モルに対して通常0.8~1.2モル、好ましくは1.0~1.1モルの範囲内で使用することができる。同様に、化合物 (V) は化合物 (VI) 1モルに対して通常0.8~1.2モル、好ましくは1.0~1.1モルの範囲内で使用することができる。

方法(c)において化合物(I-I)から水酸基の保護基を脱離せしめる反応は、溶媒中、適当な触媒の存在下に加水分解することにより行うことができる。例えば、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類;エチレンエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類;酢酸メチル、酢酸エチル等のエステル類;塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素等のハ

ロゲン化炭化水素類;ジメチルホルムアミド、ジメチル スルホキシド等の高沸点極性溶媒類;メタノール、エタ ノール等のアルコール類;水;酢酸、プロピオン酸等の 有機酸基;アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類 を単独または混合溶媒中で-78℃から使用溶媒の沸点温 度、好ましくは約-10℃から使用溶媒の沸点温度の範囲 内で行うことができる。使用できる触媒としては、水酸 化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸 カリウム等の無機塩基類;トリエチルアミン、ジエチル アミン、ジメチルアミン、ジイソプロピルアミン、ピリ ジン等の有機塩基類;塩酸、硝酸、硫酸等の鉱酸類;フ ッ化水素、臭化水素、ヨウ化水素等のハロゲン化水素 類;トリフルオロ酢酸、トリクロロ酢酸等の有機酸類が あげられる。また、適当な金属触媒を用いて、常法に従 い接触水素添加することにより保護基を脱離させること もできる。その際に使用しうる金属触媒としては、ニッ ケル、パラジウム、ロジウム、白金等の通常の水素添加

46

上記の各方法で得られる生成物は、それ自体既知の方 20 法、例えば結晶化、クロマトグラフィー、抽出、濾過等 の方法を適宜組合わせて使用することにより、反応混合 物から分離し又は精製することができる。

上記の方法において出発原料として使用される式(V), (II)及び(VI)の化合物は、以下に述べるようにして製造することができる。

(V - a)

〔式(V)の化合物の製造〕

触媒が用いられる。

工程6:

 $(V-a) \rightarrow (V-d)$

上記式中、Mは水素原子;ナトリウム、カリウム等の アルカリ金属原子またはマグネシウム、カルシウム等の アルカリ土類金属原子を表わし、LはOH, CL, Br, Iまたは N₂を表わし、R¹¹, R²¹, n及びZ¹は前記定義のとおりであ る。

工程1:

この工程はパントイルラクトンと、ωーアミノカルボ ン酸とを反応させて化合物 (V‐a) を合成するもので 50 ホキシド等の高沸点極性溶媒類;メタノール、エタノー

ある。パントイルラクトンは(D)-, (L)-及び (DL) -体のいずれであってもよい。ω-アミノカルボ ン酸の例としては、アミノ酢酸(グリシン)、3-アミ ノプロピオン酸 (β -アラニン)、4-アミノ酪酸 (γ -アミノ酪酸、GABA)、5-アミノ吉草酸等があげられ る。反応は溶媒を用いて行なうことが好ましく、例え ば、ベンゼン、トリエン、キシレン等の芳香族炭化水素 類;エチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン 等のエーテル類;ジメチルホルムアミド、ジメチルスル

(V)

ル等のアルコール類;水を単独でまたは混合して使用することができる。この反応は一般に約0℃から使用溶媒の沸点温度、好ましくは、室温から使用溶媒の沸点温度の範囲内の温度で行うことができる。この反応には触媒を用いることが好ましく、かかる触媒としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基類;トリエチルアミン、ジエチルアミン、ジメチルアミン、ジイソプロピルアミン、ピリジン等の有機塩基類があげられる。これら触媒はパントイルラクトンに対して0.01~10当量、好ましくは0.1~1.1 当量の範囲内で使用することができる。

工程2:

この工程は、工程1で合成された化合物(V-a)を ベンジル化して化合物(V-b)に変換するものであ る。ベンジル化の試薬としては、塩化ベンジル、臭化ベ ンジル、ヨウ化ベンジル等のハロゲン化ベンジル類;ベ ンジルアルコール;フェニルジアゾメタン等が用いられ る。この反応は、適当な溶媒中、例えば、ベンゼン、ト ルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類;エチルエーテ ル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類; 酢酸メチル、酢酸エチル等のエステル類;塩化メチレ ン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素 類:ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の 高沸点極性溶媒類;メタノール、エタノール等のアルコ ール類:アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類: 水などの単独または混合溶媒中で、通常-78℃から使用 溶媒の沸点温度、好ましくは、-10℃から使用溶媒の沸 点温度の範囲内の温度で行うことができる。また、この 反応には触媒または反応促進剤を使用することもでき る。かかる触媒または反応促進剤としては、例えばジシ クロヘキシルカルボジイミド、ジイソプロピルカルボジ イミド、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピ ル) -カルボジイミド塩酸塩等のカルボジイミド類;無 水酢酸、無水安息香酸等の酸無水物; 水酸化ナトリウ ム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等 の無機塩基類;トルエチルアミン、ジエチルアミン、ジ メチルアミン、ジイソプロピルアミン、ピリジン等の有 機塩基類があげられる。これら触媒または反応促進剤 は、化合物 (V-a) に対して0.01~10当量、好ましく は0.1~1.1当量の範囲内で使用することができる。 工程3:

この工程は、前工程2において合成された化合物(V-b)の水酸基を保護して化合物(V-c)を合成する工程である。保護基(R¹¹,R²¹)の導入のための反応試薬としては、例えば無水酢酸、無水安息香酸等の酸無水物;塩化アセチル、塩化ベンゾイル等の酸塩化物;酢酸、安息香酸、p-トルエンスルホン酸等の有機酸;オルト蟻酸エチル、オルト蟻酸メチル等のオルトエステル類;アセトン、シクロヘキサノン等のケトン類;ベンズアルデヒド、アセトアルデヒド等のアルデヒド類;トリ 50

50

メチルシリルクロリド、ジメチルフェニルシリルクロリ ド等のシリル化剤;ジアゾメタン、硫酸ジメチル等のア ルキル化剤:ヨウ化メチル、塩化ベンジル等のハロゲン 化アルキル類等が用いられる。この反応は、適当な溶媒 中、例えば、ベンゼン、トリエン、キシレン等の芳香族 炭化水素類; エチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジ オキサン類のエーテル類; 酢酸メチル、酢酸エチル等の エステル類;塩化メチレン、クロロホヘルム、四塩化炭 素等のハロゲン化炭化水素類;ジメチルホルムアミド、 ジメチルスルホキシド等の高沸点極性溶媒;メタノー ル、エタノール等のアルコール類;アセトン、メチルエ チルケトン等のケトン類;水などの単独または混合溶媒 中で、-78℃から使用溶媒の沸点温度、好ましくは約-10℃から使用溶媒の沸点温度の範囲内の温度で行うこと ができる。また、この反応には触媒または反応促進剤を 使用することもできる。かかる触媒または反応促進剤と しては、例えば、ジシクロヘキシルカルボジイミド、ジ イソプロピルカルボジイミド、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)-カルボジイミド塩酸塩等の・ カルボジイミド類;無水酢酸、無水安息香酸等の酸無水 物類;水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリ ウム、炭酸カリウム等の無機塩基類;トリエチルアミ ン、ジエチルアミン、ジメチルアミン、ジイソプロピル アミン、ピリシン等の有機塩基類;酢酸、 p-トルエン スルホン酸、カンファースルホン酸等の有機酸類があげ られる。これら触媒または反応促進剤は、化合物(Vb) に対して0.01~10当量、好ましくは0.1~1.1当量の 範囲内で使用することができる。

工程4:

この工程は、化合物(V-c)を加水分解または接触 水素添加して化合物(V-d)に変換するものである。 この反応は溶媒中で適当な触媒を用いて行うことができ る。加水分解は、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレ ン等の芳香族炭化水素類;エチルエーテル、テトラヒド ロフラン、ジオキサン等のエーテル類;酢酸メチル、酢 酸エチル等のエステル類;塩化メチレン、クロロホル ム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類;ジメチルホ ルムアミド、ジメチルスルホキシド等の高沸点極性溶媒 類:メタノール、エタノール等のアルコール類:水:酢 酸、プロピオン酸等の有機酸類;アセトン、メチルエチ ルケトン等のケトン類の単独または混合溶媒中で-78℃ から使用溶媒の沸点温度、好ましくは約-10℃から使用 溶媒の沸点温度の範囲内の温度で行うことができる。使 用できる触媒としては、例えば、水酸化ナトリウム、水 酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、等の無 機塩基類:トリエチルアミン、ジエチルアミン、ジメチ ルアミン、ジイソプロピルアミン、ピリジン等の有機塩 基類;塩酸、硝酸、硫酸等の鉱酸類;フッ化水素、臭化 水素、ヨウ化水素等のハロゲン化水素類;トリフルオロ 酢酸、トリクロロ酢酸等の有機酸類があげられる。一

方、触媒水素添加はそれ自体既知の通常の方法で行なう ことができ、金属触媒としては、ニッケル、パラジウ ム、ロジウム、白金等が用いられる。

工程5:

本工程は、化合物(V-d)を化合物(V)に変換す る工程である。この反応において用いられる試薬として は、塩化チオニル、オキシ塩化リン、五塩化リン等のハ ロゲン化試薬類:または、メタノール、エタノール等の アルコール類;p-ニトロフェノール、2,4-ジニトロフ ェノール等のフェノール類などのエステル化試薬類が用 いられる。本工程は、適当な溶媒中、例えば、ペンゼ ン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類;エチル エーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテ ル類;酢酸メチル、酢酸エチル等のエステル類;塩化メ チレン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化 水素類:ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド 等の高沸点極性溶媒類;メタノール、エタノール等のア ルコール類:水などの単独または混合溶媒中で、-78℃ から使用溶媒の沸点温度、好ましくは約10℃から使用溶 媒の沸点温度の範囲内の温度で行うことができる。ま た、反応に触媒または反応促進剤を使用することもでき る。かかる触媒または反応促進剤としては、ジシクロへ キシルカルボジイミド、ジイソプロピルカルボジイミ ド、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩等のカルボジイミド類;無水酢 酸、無水安息香酸等の酸無水物類;水酸化ナトリウム、 水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の無 機塩基類:トリエチルアミン、ジエチルアミン、ジメチ ルアミン、ジイソプロピルアミン、ピリジン等の有機塩 基類があげられる。これら触媒または反応促進剤は、化 合物 (V-d) に対して0.01~10当量、好ましくは0.1 ~1.1当量の範囲内で使用することができる。

工程6:

本工程は、化合物(V-a)から化合物(V-d)を 合成する工程である。化合物(V-a)に反応させうる 試薬としては、無水酢酸、無水安息香酸等の酸無水物;*

> 0R² $C - CONH - (CH_2)_n COZ^1$

 R^{11} , R^{21} , nおよび Z^{1} は前記定義のとおりである、 で示される化合物を下記式

$$HX - A - YH$$
 (VII)

式中、

A, XおよびYは前記定義のとおりである、 で示される化合物とを反応させることにより得られる。 52

* 塩化アセチル、塩化ベンゾイル等の酸塩化物;酢酸、安 息香酸、p-トルエンスルホン酸等の有機酸;オルト蟻 酸エチル、オルト蟻酸メチル等のオルトエステル類;ア セトン、シクロヘキサノン等のケトン類;ベンズアルデ ヒド、アセトアルデヒド等のアルデヒド類;トリメチル シリルクロリド、ジメチルフェニルシリルクロリド等の シリル化剤;ジアゾメタン、硫酸ジメチル等のアルキル 化剤;ヨウ化メチル、塩化ベンジル等のハロゲン化アル キル類等が用いられる。この反応は、適当な溶媒中、例 えば、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水 素類;エチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサ ン等のエーテル類; 酢酸メチル、酢酸エチル等のエステ ル類: 塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素等のハ ロゲン化炭化水素類;ジメチルホルムアミド、ジメチル スルホキシド等の高沸点極性溶媒類;メタノール、エタ ノール等のアルコール類;アセトン、メチルエチルケト ン等のケトン類;水などの単独または混合溶媒中で、-78℃から使用溶媒の沸点温度、好ましくは約-10℃から 使用溶媒の沸点温度の範囲内の温度で行うことができ 20 る。また、この反応には触媒または反応促進剤を使用す ることもできる。かかる触媒または反応促進剤として は、例えば、ジシクロヘキシルカルボジイミド、ジイソ プロピルカルボジイミド、1-エチル-3-(3-ジメ チルアミノプロピル) -カルボジイミド塩酸塩等のカル ボジイミド類;無水酢酸、無水安息香酸等の酸無水物 類;水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウ ム、炭酸カリウム等の無機塩基類:トリエチルアミン、 ジエチルアミン、ジメチルアミン、ジイソプロピルアミ ン、ピリジン等の有機塩基類;酢酸、p-トルエンスル ホン酸、カンファースルホン酸等の有機酸類があげられ る。これら触媒または反応促進剤は、化合物(V-b) に対して0.01~10当量、好ましくは0.1~1.1当量の範囲

内で使用することができる。 〔式(II)の化合物の製造〕

化合物(II)は、上記の如くして製造される下記式

(V)

ン、キシレン等の芳香族炭化水素類;エチルエーテル、 テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類;酢酸 メチル、酢酸エチル等のエステル類:塩化メチレン、ク ロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類;ジ メチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の高沸点 極性溶媒類;メタノール、エタノール等のアルコール 類;水などの単独または混合溶媒中で、-78℃から使用 本反応は、適当な溶媒中、例えば、ペンゼン、トルエ 50 溶媒の沸点温度、好ましくは約−10℃から使用溶媒の沸

点温度の範囲内の温度で行うことができる。また、反応 に触媒または反応促進剤を使用することもできる。かか る触媒または反応促進剤としては、例えばジシクロヘキ シルカルボジイミド、ジイソプロピルカルボジイミド、 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)-カ ルボジイミド塩酸塩等のカルボジイモド類;塩化チオニ ル、オキシ塩化リン、五塩化リン等のハロゲン化試薬・ 類;無水酢酸、無水安息香酸等の酸無水物類;水酸化ナ トリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリ ウム等の無機塩基類;トリエチルアミン、ジエチルアミ ン、ジメチルアミン、ジイソプロピルアミン、ピリジン 等の有機塩基類;酢酸、p-トルエンスルホン酸、カン ファースルホン酸等の有機酸類があげられる。これら触 媒または反応促進剤は、化合物(V)に対して0.01~10 当量、好ましくは0.1~1.1当量の範囲内で使用すること ができる。

〔式 (VI) の化合物の製造〕

化合物 (VI) は下記式

HX - A - YH(IIV)

中方

A. XおよびYは前記定義のとおりである、

で示される化合物を下記式

 R^3-CO-Z^1 (IIIV)

式中、

R³およびZ¹は前記定義のとおりである、

で示される化合物と反応させることにより得られる。

本反応は、適当な溶媒中、例えば、ベンゼン、トルエ ン、キシレン等の芳香族炭化水素類; エチルエーテル、 テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類; 酢酸 メチル、酢酸エチル等のエステル類;塩化メチレン、ク 30 37℃で4分間反応させる。 ロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類;ジ メチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の髙沸点 極性溶媒類:メタノール、エタノール等のアルコール 類;水などの単独または混合溶媒中で、-78℃から使用 溶媒の沸点温度、好ましくは約-10℃から使用溶媒の沸 点温度の範囲内の温度で行うことができる。また、反応 に触媒または反応促進剤を使用することもできる。かか る触媒または反応促進剤としては、例えばジシクロヘキ シルカルボジイミド、ジイソプロピルカルボジイミド、 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) -カ 40

54

ルボジイミド塩酸塩等のカルボジイミド類;塩化チオニ ル、オキシ塩化リン、五塩化リン等のハロゲン化試薬 類;無水酢酸、無水安息香酸等の酸無水物類;水酸化ナ トリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリ ウム等の無機塩基類;トリエチルアミン、ジエチルアミ ン、ジメチルアミン、ジイソプロピルアミン、ピリジン 等の有機塩基類;酢酸、p-トルエンスルホン酸、カン ファースルホン酸等の有機酸類があげられる。これら触 媒または反応促進剤は、化合物(V)に対して0.01~10 10 当量、好ましくは0.1~1.1当量の範囲内で使用すること ができる。

本発明により提供される前記式(I)の化合物は、優 れたACAT阻害活性を有しており、高脂血症、動脈硬化 症、狭心症、心筋梗塞、血栓症等の治療、処理、予防の ための薬物として使用することが期待される。

本発明の化合物のACAT阻害活性は以下に述べる試験法 により確認することができる。

ACAT阻害性試験は、Helgerudらの方法〔Journal of L ipid Research, 22, 497 (1981) 参照〕及びFolchらの方 20 法 [Journal of Biological Chemi-stry, 226, 497 (195 7) 参照] に準じ、 [1-14C] オレオイルCoAと細胞内コ レステロールとにより生成するコレステリルオレエート を測定することにより行なった。

即ち、 $2 \mu M$ 牛血清アルブミンと $2 \mu M$ (1-14C) オ レオイルーCoAとを0.514Mリン酸カリウム緩衝液(pH7. 4) に溶かした溶液0.5mlに、ラット肝臓より調整したミ クロソーム画分(0.3mg蛋白)を0.514Mリン酸カリウム 緩衝液 (pH7.4) に溶かした溶液10μ1と被験薬1⁻⁷Mを ジメチルスルホキシドに溶かした溶液 5 μ 1 とを加え、

その後、メタノール4.2ml及びクロロホルム8.3mlを加 え反応を停止させ、水2.5mlを加え充分震盪後クロロホ ルム層を分取した。クロロホルム層を濃縮の後、薄層ク ロマトグラフィーに供し、生成したコレステリルオレエ ートを分取し、放射活性を液体シンチレーションカウン ターにて測定する。

また、検体を用いることなく、上記と同一試験を行な い得られたコントロールの放射活性を基準として各被験 化合物のACAT阻害活性を算出する。

その結果を下記第1表に示す。

56 *55* 84,8 [2,74(1,87-4,02)] 83.6 [2,95(1,95-4,47)] 79.8 56,0 CH₂-(CH₃), CH=CH -(CH2), -(CH=CHCH2), -CH3 2 —(Œ,), —Œ ∰—(Œ,), —Œ —(Ch,),—CH Ch,—(Ch,),—CH K > 麦 麦 更 麦 麦 曼 × ₹ 2 2 = Ş 24 ≅. Ąç 8

(29)

	57					58	
ACAT 抑制度(%) 10-4N [IC ₆ 0~10-7N]	79,6	51,8	[2,99(1,55–5,69)]	65.1 [3,85(2,07-7,16)]	72, 6 [2, 86(1, 44–5, 68)]	75,6	66,2
č.	-(CH ₃),-CH CH ₃ -(CH ₃),-CH	CH=CH -(CH ₂), CH ₃ -(CH ₂), CH=CH	—(CH ₂),—CH CH ₃ —(CH ₂),—CH	-(CH ₁), -CH CH ₁ -(CH ₁), -CH	—(CH₂), —CH CH₃—(CH₂), —CH	(CM ₂),CH CM ₃ (CM ₂),CH	-(CH ₂), -CH CH ₃ -(CH ₂), -CH
¥	$\langle \overline{\Diamond} \rangle$	$\langle \bigcirc \rangle$	—(CH ₂) ₂ —	—(CHz), —	-(CH ₈),-	— (CHs)s —	-(CH ₈) ₆ -
~	麦	¥	麦	曼	曼	菱	麦
×	0	曼	曼	曼	受	曼	覂
=	8	8	~	8	8	2	8
R.	X	X	X	X	X	X	X
下配実施 労番与 化合物	15	O.	33	ಸ	37	9	41

		59			(00)			60	
ACAT 抑制率(%) 10-6M [IC.0×10-7M]	62.0	69,3 [6,86(4,37-10,8)]	51,1	65, 8	[2, 50(1, 45-4, 37)]	58.7	64.9	65, 5	64, 6
. &	-(CH _s), -CH CH _s -(CH _s), -CH	(CH,), -CH 	-(CH ₂), -CH CH ₃ -(CH ₂), -CH	(CH ₂), -CH CH ₃ -(CH ₂), -CH	(Chs.), —CH 	(Ch.), -CH CH(CH.), -CH	-(CH ₂), -CH CH ₃ -(CH ₄), -CH	-(CH ₂), -CH CH ₃ -(CH ₆), -CH	—(Œ,), —CH CH, —(CH,), —CH
V	—(CH ₈), —	-(CH ₂) ₂ -	—(CH ₂) ₂ —	~ (C⅓) ³	— (CHs) , —	-(CH ₂) ₃ -	—(ᠿ₂)₃—	—(Œl₂)₃ —	— (CJ ₂) ₃ —
→	麦	更	麦	ಕ್—z	曼	芝	受	菱	曼
×	曼	0	0	0	0	0	0	0	0
E	2	8	2	~	2	8	87	8	0
چ. چ	X	X	×	X	X	*	Phco H	£-{	\bigcirc
不 の の の の の の の の の の の の の	42	4	45	46	47	84	19	25	53

(31)

		61					62		
ACAT 抑制率(%) 10-6M [IC ₆ × 10-7M]	83,2	53,2	54.3	64.5	61.6	79.0	77.5	[1,95(1,91-4,17)]	60.7
*	-(CH ₈), -CH CH ₈ -(CH ₈), -CH	-(CH ₈), o -CH ₃	-(CH ₂), 1 - CH ₃	-(CH ₈),CH ₈	-(CH _s), _e -CH _s	CH3)-, CH=CH CH3-(CH3), CH=CH	—(CH ₂), —(CH=CHCH ₁), —CH ₂	-(CH _s), -CH CH _s -(CH _s), -CH	-(CH ₂),-CH CH ₂ -(CH ₂),-CH
∢	—(CH ₂),—	-(Gl ₈) ₈ -	-(CM _s) _s -	—(Ch ₂),—	—(CH ₂) ₃ —	-(CH ₂) ₃ -	-(CH2)*-	-(CH°)'-	-(CH,), -
-	更	菱	受	菱	曼	受	麦	₹	曼
×	0	0	0	0	0	0	0	0	0
E	2	~	2	8	2	2	2	2	2
R. Rª	tBuco H	X	X	X	X	X	X	X	H
下記 を記	ፚ	88	86	8	19	29	8	3 5	8

		63		,	,	64	
ACAT 抑制率(%) 10-4 <u>%</u> [IC ₆ 。×10-7 <u>W</u>]	83, 8 [3, 55(1, 82 – 7, 08)]	84,4 [3,89(2,29-6,61)]	63,8	61.8	85,8 [1,62(0,80-3,29)]	[1,98(1,95-4,47)]	[1,55(1,12-2,14)]
æ	— (Ch,), —CH Ch, —(Ch,), —CH	—(CH₂),—CH CH₃—(CH₂),—CH	—(Cl ₁ ,),—CH CH ₁ —(Cl ₂),—CH	-(CH _s),-CH CH _s -(CH _s),-CH	-(CH _s),-CH CH _s -(CH _s),-CH	—(CH,),—CH CH,—(CH,),—CH	-(Œ,), -Œ Œ, -(Œ,), -Œ
¥	—(CH _s) _s —	—(CH ₂), —	(CM _s) _t	—(CH ₂) ₂ —	(S,S)	(S,S)	(S,S)
>	更	曼	更	ž	曼	曼	要
×	0	0	S	S	麦	受	E
c	8	~	2	~	0	~	8
<u></u>	X	X	X	=	X	Ac Ac	#
下記 密 部 に ら の の の の の の の の の の の の の	8	. 67	88	88	٤	12	74

1	n	٥١.
l	ა	S)

	65				66
ACAT 哲信權(%) 10-4M [1C ₆ × 10 ⁻⁷ W]	88.0 [3.60(1.88-6.92)]	88.9 [2,1(1,86-2,34)]	98,9 [0,401(0,29-0,553)]	51.3	93.5 [1.08
*&	-(CH,),-CH CH,-(CH,),-CH	-(CH ₂), -CH CH ₃ -(CH ₂), -CH	—(Œ,), —Œ Œ, —(Œ,), —Œ	-(CM ₂) _{1 6} -CM ₃	CH ₃ -(CH ₈), CH ₂ -(CH ₈), CH ₂ -(CH ₈),
¥		(R.R)	s.s.	(R, R)	(S, S)
>	受	受	菱	麦	EN .
×	曼	0	0	0	0
E	8	8	0	00	2
*	Ac.	\ /		\/	\/
ãc .	Ac (S)	X	X	X	X
大の場合の金色をある。	92	11	82	79	80

	67		(34)		ĺ	58
ACAT 約60季(%) 10-6N [1Cs。×10-7N]	77.1	82,4	95, 4	88.2	77.9	51,5
*Z	—(CH ₂)。CH=CH(CH ₂),CH ₃	—(대2),대=대(대2),대3	–(여,), 여=여(어,), 여,	–(CH _s),CH=CH(CH _s),CH _s	-(CH ₂),CH=CH(CH ₂),CH ₃	—(CN ₈),CH=CH(CH ₂),CH ₈
₹	-CH-CH _t - CH _s (R)	-CH-CH _r - = CH _s (S)	(S, S)	(R, R)	CH=CH CH _s (Z)	CH ₅ -CH ₂ -CH- (R)
> -	逶	受	受	麦	受	麦
×	0	0	0	0	0	0
c	2	2	8	∾	2	2
يخ	V	\ \	\backslash	X	X	\mid \vee
ō≥			/\	/\	/\	/\
下配実 の番号の 化合物	81	28	83	26	88	88

(35)

	69				70	
ACAT 抑制率(%) 10-*N [1C。×10-7N]	81,3	81.7	68,9	69, 4	90.6	86,4
.w	~(CH₂),CH=CH(CH₂),CH₃	—(CH ₂), CH=CH(CH ₂), CH ₃	—(CH ₈),CH=CH(CH ₈),CH ₃	−(CH ₂), CH=CH(CH ₂), CH ₂	—(대,), 대=대(대,), 대,	—(CH ₂),CH=CH(CH ₂),CH ₃
∢	CH _s -CH _s -CH-	CH=CH CH=CH -CH ₈ (E)	-CII₂ -C≡C-CII₂ -	(O)~8< ,ĕ,	() # . *	*
>-	芝	受	曼	受	受	菱
×	0	0	0	0	0	0
E	00	8	2	8	8	2
R. R.	X	X	X	X	X	X
京 の 会 の か の か の か の か の を か の の の の の の の の の	87	88	68	8	16	86

(36)

	71		,,,,,		72
ACAT 抑制率(%) 10-*N [1C。×10-7N]	85 83	9 <u>4</u> ,3	0.06	88.4	84.2
ž	—(대,),대=대(대,),대,	—(대s),대=대(대s),대s	—(대,),대=대(대,),대,	—(대,),대=대(대,),대,	—(CMs),대=대(CMs),CMs
∀	*	CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₄	CH ₃ CH ₄ E CH ₄ CH ₄	ĕ ,⁄≅-⟨○⟩	CH, CH, CH,
>	菱	更	更	受	芝
×	0	0	0	0	0
c	2	2	2	2	8
R1 R8	X	X	X	X	X
下配 の番号 の番号 の合 か	88	3 5	æ	8	26

(37)

	73			74
ACAT 抑制率(%) 10-4N [1G。×10-7N]	89, 1	65,8	0.06	84. 6
&	—(대₂),대=대(대²),대₃	—(CM₂),CH=CH(CH₂),CH₃	−(CM₂),CM=CM(CM₂),CM₃	—(CH₂),CH=CH(CH₂),CH₃
∢	CH, CH, CH, CH, CH,	Č ^H z	(S)	$(s) \bigcirc (H_t)$
>	芝	E	¥	₹
×	0	0	0	0
	83	8	-	က
~	\/	\/	\/	\/
~	X	X	X	X
下 の の を を が の の の の の の の の の の の の の の の	88	8	100	101

	75			76	
ACAT 抑制率(%) 10-9』 [10.0×10-74]	84,3	63,9	94,2	95, 6	91,5
ž.	—(어₂),어=대(어₂),어ኔ	GHs -C-(CHs), GHs GHs	CH, -c-(CH ₂),CH=CH(CH ₂),CH ₃ 	CH(CH ₂) ₆ CH = CH(CH ₂) ₇ CH ₃	CH3 -CM-(CH2),3-CH3
₹	ČH ₂ S)				
>	芝	薆	Ę	臣	萝
×	0	0	0	0	0
<u> </u>	4	03	0	8	8
R! Rs	X	X	X	X	X
下記実施 倒番号の 化合物	102	103	104	105	106

	77				78	
ACAT 抑制率(%) 10~% [1C ₆ × 10 ⁻⁷ N]	6°, 9°	93.6	93,3	£.	56.3	95.4
*Z	CHs	CH ₂ CH ₃ -CH ₃	GH: CH;), 1 — CH;	(CMs)s CHs CMs)1s CHs	(GHs)2-GH3 -GH-(GHs)13-GH3	CH ₂ -CH ₂ CH ₂ CCH ₂ (CH ₃) ₁₁ -CH ₃
∢						\supset
>	受	曼	受	菱	受	麦
×	0	0	0	0	0	0
E	8	8	8	8	2	8
R¹ Rª	X	X	X	X	X	X
下記 英施	107	108	109	110	Ξ	112

(40) 80 79 79,0 92,7 84.2 85. 1 98.1 CCH2)2CH=CH(CH2)7CH3 -M-CH-(CH,), CH=CH(CH,), CH, (CH₂)₃CH₃ 一路一点—(兄)13—兄子 2 -ਝੰ K > 覂 麦 更 更 麦 0 × 0 0 0 ~ 8 2 0 c 2 2

115

114

113

116

117

(41)

	81				82	
ACAT 抑制率(%) 10-1M [ICs。×10-7M]	88.2	76,0	41.0	94, 1	87.7	. 88.2
<u>چ</u>	GH(CH _s) _s —CH _s	CH(CH ₂), -CH-(CH ₂),-CH ₃	CH ₁ CH ₂ CH ₃ (CH ₂) ₆ CH ₃	CH3 	G), -G -(G), -G),	CH(CH ₅) ₉ -CH ₅
Ą						
>	受	受	受	麦	曼	受
×	0	0	0	0	0	0
	8	0	~	8	2	2
.g.	X	X	X	X	X	X
下 の 会 も も も も も も も の	118	119	82	23	124	128

(42)

	83				84	
ACAT 的创密(%) 10-6.1 [IC.0×10-7.1]	85.8	81.8	87.5	91.9	87.6	95, 1
R³	CH, -C(CH,), -CH, -CH,	CH, —C, H, -CH — (CH,), — CH,	CH ₂ - C ₆ H ₅ - CH - (CH ₂) ₅ CH ₅	Calls —Q1—(CHs.),—CHs	C. H. — CH-(CH,), — CH,	GH ₂ - C ₆ H ₅ - GH - (CH ₂), - CH ₃
∢						
>	受	受	要	麦	要	曼
×	0	0	0	0	0	0
=	8	84	ο	8	2	03
	X	X	X	X	X	X
下記表施 倒番号の 化合物	127	128	129	130	131	13.5

	85				86
ACAT 抑制率(%) 10-% [1C ₆ 、×10-7W]	63.9	59, 7	63, 5	88,3	63,9
R	GN ₂ — C ₆ H ₆ 	(CH ₁), C CH ₂ -CH=CH-C ₆ H ₆	(CH ₂) ₃ -GH ₅	C.H., -C-(CH,),-CH, -C-(CH,),-CH,	CH — CG.Hs -CH — (CHg.)s, — CHs
¥			\supset		
> -	麦	≆		更	更
×	0	0	0	0	0
=	0	8	03	2	2
. %	\ /	\ /	\ /	\ /	=
<u>e</u> x	X	X	X	X	=
下配乗施 倒番号の 化合物	135	138	137	138	139

	87				88	
ACAT 抑制率(%) 10-6M [10 ₅ 。×10-7M]	84, 4	89,9	87,9	82.2	80.0	89.0
A R*	CM ₂ —C ₆ H ₆ -N—(CH ₂) ₅ —CH ₃	GN ₂ —C ₄ H ₅ -N—(CN ₂), —CN ₂	CH ₂ —C ₆ H ₅ —N—(CH ₂), —CH ₂	CH2CaH5 CH(CH2),CH3	$\left\langle \begin{array}{c} GH_{s}-G_{s}H_{s} \\ -GH-(GH_{s})_{s}-GH_{s} \end{array} \right\rangle$	(GA ₂) ₄ GA ₃ -GH=C (GA ₂) ₅ GA ₃
→	No.	,,,\	=	=	<u></u>	<u>,,,</u>
	受	長	受	麦	夏	
<u>×</u>	0	0	0	0 2	0 8	0 2
2	8	2	7		-	-
ج. چ	X	X	X	X	X	X
下記 の 部 を の の の の の の の の の の の の の	140	141	142	143	144	145

	89		,,,,		90	
· ACAT 抑制整(%) 10-% [1G。×10-74]	77.8	88, 1	97.3	97.7	97.3	97,5
2	CH - C.Hs - CH=C CH - C.Hs	(CH ₈) ₈ CH ₃ -CH=C (CH ₈) ₈ CH ₈	(CH ₈) & CH ₉ -CH ₂ -CH (CH ₈) & CH ₉	(CH _e), CH _s) = C=C	sh*0 = 0 H (dk) (dk)	C, H,s -c=c H (CH,s),s CH,s
∢						
>	曼	受	受	芝	受	芝 :
×	0	0	0	0	0	0
G	N	8	~	8	2	8
R.	X	X	X	X	X	X
下 室 先 明 等 中 一 一	146	147	35	151	152	153

(46)

	91				92	c = .
ACAT 抑制等(%) 10-6 [10,0×10-74]	91.6	92,5	96,3	97.3	97,8	96, 2
A.	CH3), CH3 = C=C H H = C4H3	(CH ₂),CH ₃ -C=CH (CH ₂),CH ₃	(Gk,),Gk, -C=Gk (Gk,),Gk,	CM2 — Ca H1 — N (CM2), CM3	CH3 — CA118 — CH — CH3 (CH2) CH3	(Chr) 6 Ch; -Ch (Chr) 6 Ch;
•				\triangleright		
>	菱	受	芠	受	菱	麦
×	0	0	0	0	0	0
E	0	8	23	2	-	0
~ ~	X	X	X	X	X	X
下 密 発 事 の の の の の の の の の の の の の の の の の の	2 5	155	156	157	82.	159

		93				94	
ACAT	抑制率(%) 10-8N [10,0×10-7N]	6 %	64,3	97, 1	98,1	9,46	
_	*	(CH ₂), CH ₃ -NI -CH -NI -CH (CH ₃), CH ₃	GH2 — C4.H3 — C3H C4H3 — C4.H3	(CH _s) ₄ -C ₆ H _s -CH (CH _s) ₄ -C ₆ H _s	(CM ₂), -C ₄ H ₅ -CH (CM ₂), -C ₆ H ₅	CH ₂ — C ₆ H ₄ — C(CH ₃), — CH — CH — CoH ₄ — C(CH ₃),	パニエン
	A						CB3, Ac=CH3CO, Ph=7±=1
	>	芝	麦	受	曼	曼	ซึ
-	×	0	0	0	0	O	<u>_</u> / \
_	c	63	2	0	8	2	= CH,
	R1 R2	X	X	X	X	X	
- عصا	イ形を対象をある。	8 2	191	291 291	891	791	- 11 5~90 - 11 5~90 - 11 5~90

本発明の化合物を薬物として高脂血症、動脈硬化症、狭心症、心筋梗塞、血栓症等の病気の治療、処置、予防等に使用する場合、該化合物は製薬助剤、例えば製薬学的に許容しうる担体、希釈剤、賦形剤、結合剤、崩解剤、潤滑剤、防腐剤、安定化剤、溶解助剤、香味剤等と共に、投与に適した剤形、例えば錠剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤、マイクロカプセル剤、シロップ剤、エリキシル剤、注射剤、坐剤等の単位投与形態に製剤化することができる。

これら製剤における有効成分の含有量は、本発明の化 酸、アスパラギン酸等の溶解助剤;ラクトース等の安合物の種類、製剤のタイプ、使用目的等に応じて広い範 50 化剤と共に常法に従って製剤化することができる。ま

40 囲で変えることができるが、一般には0.5~90重量%、 好ましくは5~60重量%の範囲内とすることができる。

錠剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤等の固体の調製物においては、本発明の化合物を、乳糖、マンニトール、ブドウ糖、ヒドロキシプロピルセルロース、微結晶セルロース、カルボキメチルセルロース、デンプン、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミニウム、タルク糖の担体又は希釈剤;ステアリン酸マグネシウム等の潤滑剤;繊維素グルコン酸カルシウム等の崩解剤;グルタミン酸、アスパラギン酸等の溶解助剤;ラクトース等の安定化剤と共に常法に従って製剤化することができる。ま

た、錠剤には必要により、白糖、ゼラチン、ヒドロキシ プロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロ ース等の胃溶性又は腸溶性物質でコーティングを施して もよく、カプセル剤はハードカプセル剤としてもよく、 またソフトカプセル剤にしてもよい。

シロップ剤、エリキシル剤、溶液剤、乳濁剤、懸濁剤 等の液状の調製物の場合には、本発明の化合物を製薬学 的に許容しうる液体媒体、例えば精製水、生理食塩水、 緩衝液、エタノール等に溶解ないし分散させ、さらに必 要に応じて、界面活性剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、防 腐剤等を適宜配合することにより製剤化することができ る。

他方、非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性又は非水性の溶液、懸濁液及び乳濁液が含まれる。そのような注射剤は、本発明の化合物を注射用蒸留水、生理食塩水等の水性希釈剤又はポリエチレングリコール、プロピレングリコール、オリーブ油、エタノール、ポリソルベート80(登録商標)等の非水性希釈剤と混合することにより調製することができる。さらに、注射剤には必要に応じて、防腐剤、湿潤剤、界面活性剤、分散剤、*20

* 安定化剤、溶解助剤等の助剤を含ませることもできる。 これらの注射剤は通常、バクテリア保留フィルター等を 用いて濾過、殺菌剤の配合又は照射等により無菌化する ことができ、さらにこれらの処理をしたのち、凍結乾燥 等の方法により固体調製物とした使用直前に無菌水又は

無菌の注射用希釈剤を加えて使用することもできる。

96

本発明の化合物は、経口投与又は直腸投与により或いは静脈内、筋肉内、皮下等の非経口投与によって投与することができる。その投与量は、用いる化合物の種類、投与の方法、処理すべき患者の症状の軽重、患者の年令や体重、医師の判断等に応じて変えることができるが、一般には、1日当り約2~約500mg/kg体重を1日1回又は2~4回に分割投与するのが適当である。しかし、上記投与量範囲はあくまでも一応の目安であり、医師の判断、症状の軽重等に応じて、上記範囲以上又は以下の量を投与することも勿論可能である。

以下、実施例により本発明をさらに具体的に説明する。

参考例-1

0-オレオイルアミノアニリン

オレイン酸2.82gと O - フェニレンジアミン1.62gとを塩化メチレン50mlに溶かし、氷冷攪拌下に、N,N'ージシクロヘキシルカルボジイミド2.27gを加え、室温で一夜攪拌した。反応終了後、不溶物を濾過し、溶媒を留去し、得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物2.84g(収率76%)を得た。

性状;油状

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{NH}3284$, $\nu_{CO}1646$

質量分析 分子式; C24H40N20

理論値 372.3140 実測値 372.3129

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.18-1.45 (20H, m) \ 1.65-1.81 (2H, m) \

1.90-2.09 (4H, m) \cdot 2.41 (2H, t, J=7Hz) \cdot

3.84 (2H, brs) 、5.28-5.43 (2H, m) 、

6.76-6.83 (2H, m) $\sqrt{7.02-7.13}$ (2H, m) $\sqrt{7.02-7.13}$

7.17 (1H, d, J = 8Hz)

40 2 m-オレオイルアミノアニリン

$$\frac{\mathsf{NH}_2}{\mathsf{O}} \stackrel{\mathsf{H}}{\mathsf{N}}$$

オレイン酸2.82gとm-フェニレンジアミン1.62gとを塩化メチレン50mlに溶かし、氷冷攪拌下に、N,N'ージシクロヘキシルカルボジイミド2.27gを加え、室温で一夜攪拌した。反応終了後、不溶物を濾過し、溶媒を留去し、得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物2.60g(収率70%)を得た。

性状;油状

IR (cm $^{-1}$, neat); ν NH3324, ν CO1658

質量分析 分子式; C24H40N2O

* 理論値 372.3140 実測値 372.3143

NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.20-1.42 (20H, m) \ 1.64-1.78 (2H, m) \

98

1.90-2.09 (4H, m) , 2.32 (2H, t, J=7Hz) ,

3.70 (2H, brs) 、5.29-5.40 (2H, m) 、

6.42 (1H, d, J=8Hz), 6.62 (1H, d, J=8Hz),

7.00 (1H, brs) , 7.21 (1H, s)

3 p-オレオイルアミノアニリン

オレイン酸2.82gとpーフェニレンジアミン1.62gとを 20% 塩化メチレン50mlに溶かし、氷冷攪拌下に、N,N'ージシクロヘキシルカルボジイミド2.27gを加え、室温でー を攪拌した。反応終了後、不溶物を濾過し、溶媒を留去し、得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物2.85g(収率77%)を得た。

性状;油状

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{NH}3294$, $\nu_{CO}1656$

質量分析 分子式; C24H40N20

20※ 理論値 372.3140 実測値 372.3138

NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz).

1.18-1.42 (20H, m) , 1.64-1.77 (2H, m) ,

1.92-2.09 (4H, m) , 2.31 (2H, t, J=7Hz) ,

3.60 (2H, brs) , 5.29-5.40 (2H, m) ,

6.65 (2H, d, J=9Hz) , 6.92 (1H, brs) ,

7.26 (2H, d, J = 9Hz)

4 p-オレオイルアミノフェノール

×

オレイン酸2.82gとp-アミノフェノール1.64gとを塩化メチレン50mlに溶かし、氷冷攪拌下に、N,N'ージシクロヘキシルカルボジイミド2.27gを加え、室温で一夜攪拌した。反応終了後、不溶物を濾過し、溶媒を留去し、得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物1.57g(収率42%)を得た。

性状;油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{NH}, ν_{CO}1646 質量分析 分子式; C₂₄H₃₉NO₂ 理論値 373.2980

実測値 373.2988

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz).

1.20-1.42 (20H, m) , 1.65-1.79 (2H, m) ,

1.89-2.09 (4H, m) , 2.31 (2H, t, J=7Hz) ,

5.28-5.41 (2H, m) 6.77 (2H, d, J=9Hz) ,

7.04 (1H, brs) $\sqrt{7.32}$ (2H, d, J=9Hz)

5 2,4-ジアセトキシ-N-[3-[(4-ヒドロキシフェニル)アミノ]-3-オキソプロピル]-3,3-ジシメチルプタンアミド

$$Ac0 \xrightarrow{H} OH + OH \xrightarrow{WSC} CH_2C\ell_2$$

$$OAC \longrightarrow Ac0 \longrightarrow H \longrightarrow N \longrightarrow OH$$

性状;油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{CO}1750, 1660 質量分析 分子式; C₁9H₂₆N₂O₇ * 理論値 394.1740 実測値 394.1746

NMR (δ , CDC1₃); 1.02 (3H, s), 1.06 (3H, s), 2.05 (3H, s), 2.07 (3H, s), 2.55 (2H, t, J=6Hz), 3.55-3.71 (2H, m), 3.84 (1H, d, J=12Hz), 4.03 (1H, d, J=12Hz), 4.90 (1H, s), 6.74-6.83 (1H, m), 6.79 (2H, d, J=8Hz), 7.35 (2H, d, J=8Hz), 7.47 (1H, brs)

20 6 S- (4-アミノフェニル) 3- [N- (2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル) アミノ] プロパンチオネート

3-〔N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル)アミノ〕プロピオン酸1.52gとp-アミノチオフェノール1.00gとを塩化メチレン50mlに溶かし、氷冷攪拌下に、塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド2.30gを添加し、室温で一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無40水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物0.335g(収率16%)を得た。

性状;油状

質量分析 分子式; C₁₉H₂₆N₂O₆S

理論値 410.1511 実測値 410.1520

NMR (ô , CDC13) ;1.01 (3H, s) 、1.06 (3H, s) 、2.06 (3H, s) 、2.11 (3H, s) 、2.87 (2H, t, J=6Hz) 、3.44-3.69 (2H, m) 、3.81 (1H, d, J=11Hz) 、4.03 (1H, d, J=11Hz) 、4.97 (1H, s) 、6.50 (1H, t, J=6Hz) 、6.92 (2H, d, J=8Hz) 、7.24 (2H, d, J=8Hz) 7 S- (4-アミノフェニル) 9-オクタデセンチオエート

オレイン酸2.82gとp-アミノチオフェノール1.88gとを塩化メチレン50mlに溶かし、氷冷攪拌下に、N,N'ージシクロヘキシルカルボジイミド2.27gを加え、室温で一夜攪拌した。反応終了後、不溶物を濾過し、溶媒を留去し、得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物2.86g(収率74%)を得た。

性状;油状

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{NH}3500$, $\nu_{CO}1698$

質量分析 分子式; C24H39NOS

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz).

1.19-1.41 (20H, m) , 1.62-1.75 (2H, m) ,

1.91-2.09 (4H, m) , 2.60 (2H, t, J=7Hz) ,

3.83 (2H, brs) 、5.29-5.41 (2H, m) 、

6.68 (2H, d, J = 8Hz), 7.16 (2H, d, J = 8Hz)

8 N- (4-ヒドロキシフェニル) -3- (N- (2,2,

5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサンー4-カルボニ

ル) アミノ) プロパンアミド

3-〔N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオン酸1.04gとpーアミノフェノール0.665gとを塩化メチレン30mlに溶かし、氷冷攪拌下に、塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド0.96gを添加し、室温で一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物1.37g(収率98%)を得た。

性状;油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{CO}1660 質量分析 分子式; C₁₈H₂₆N₂O₅ 理論値 350.1841 実測値 350.1846

NMR (δ , CDC1₃); 0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.41 (3H, s), 1.45 (3H, s), 2.26 (2H, t, J=6Hz), 3.50-3.72 (2H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.68 (1H, d, J=12Hz), 4.10 (1H, s), 6.78 (2H, d, J=8Hz), 7.13 (1H, t, J=6Hz), 7.32 (2H, d, J=8Hz), 8.02 (1H, S)

40 9 S- (4-アミノフェニル) 3- (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)ア ミノ)プロパンチオアート

3-〔N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオン酸1.30gとp-アミノチオフェノール1.00gとを塩化メチレン30mlに溶かし、氷冷攪拌下に、塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド0.96gを添加し、室温で一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに 20供し精製し、標記化合物0.28g(収率15%)を得た。

性状;油状

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu col 1692$

*質量分析 分子式; C₁₈H₂₆N₂O₄S 理論値 366.1613

実測値 366.1608

NMR (δ , CDC1₃);1.00 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.42 (3H, s), 1.45 (3H, s), 2.78-2.97 (2H, m), 3.29 (1H, d, J=11Hz), 3.45-3.71 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=11Hz), 4.08 (1H, s), 6.69 (2H, d, J=8Hz), 6.84-6.92 (1H, m) 7.15 (2H, d, J=8Hz)

10 o-オレオイルアミノフェノール

2-アミノフェノール1.09gを酢酸エチル20mlと水20mlと水20mlと水20mlとの混合溶媒に溶かし炭酸ナトリウム1.27gを添加し氷冷攪拌下に、オレイン酸クロリド3.01gを酢酸エチル10mlに溶かした溶液を滴下し、そのまま2時間攪拌した。反応終了後、有機層を分取し、有機層を水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物3.40g(収率91%)を得た。

性状:油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{CO}1646 質量分析 分子式; C₂4H₃9NO₂ 理論値 373.2980 実測値 373.2988

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.18-1.45 (20H, m) \ 1.66-1.80 (2H, m) \

1.92-2.10 (4H, m) \cdot 2.45 (2H, t, J=7Hz) \cdot

5. 28-5. 40 (2H, m) \cdot 6. 85 (2H, d, J=8Hz) \cdot

6.97 (1H, d, J=8Hz), 7.02 (1H, d, J=8Hz),

7.13 (2H, t, J=8Hz), 7.45 (1H, brs)

40 11 N- (2-ヒドロキシフェニル) -3- [N- (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

 $3 - (N - (2, 2, 5, 5 - \mathcal{F}) + \mathcal{F}) + (N - (3, 2, 5, 5 - \mathcal{F}) + \mathcal{F})$ ン-4-カルボニル) アミノ] プロピオン酸0.26gとo -アミノフェノール0.13gとを塩化メチレン10mlに溶か し、氷冷攪拌下に、塩酸 1-エチル-3-(3-ジメ チルアミノプロピル)カルボジイミド0.20gを添加し、 室温で一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無 水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた 残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精 20 製し、標記化合物0.34g(収率98%)を得た。

性状:油状

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{CO}1660$ 質量分析 分子式; C18H26N2O5 理論値 350.1841 実測値 350.1843

> NMR (δ , CDC1₃); 0.97 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s), 2.77 (2H, t, J = 6Hz), 3.28 (2H, J = 12Hz), 3.59-3.77 (2H, m), 4.11 (1H, s), 6.86 (1H, t, J=8Hz) $\sqrt{7.01}$ (1H, d, J=8Hz) $\sqrt{7.08-7.22}$ (3H,m) , 8.80 (1H,s)

12 N- (2-アミノフェニル) -3- (N- (2,2,5,5 ーテトラメチルー1,3-ジオキサンー4ーカルボニル) アミノ] プロパンアミド

3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサ ン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸3.89gとo -フェニレンジアミン2.16gとを塩化メチレン50mlに溶 かし、氷冷攪拌下に、塩酸 1-エチルー3-(3-ジ 40 NMR(δ, CDCl3);0.99(3H,s)、1.03(3H, メチルアミノプロピル)カルボジイミド2.88gを添加 し、室温で一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗 し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得 られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに 供し精製し、標記化合物2.48g(収率47%)を得た。 性状;油状

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{CO}1660$

質量分析 分子式; C18H27N3O4 理論値 349.2001 実測値 349.1993

s), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s), 2.67 (2H, t, J=6Hz), 3.59-3.70 (2H, m), 3.28 (1H, d, J = 12Hz) , 3.68 (1H, d, J = 12Hz) , 4.10 (1H, s), 6.72-6.82 (2H, m), 7.03-7.16(2H, m) , 7. 20 (1H, d, J=8Hz) , 7. 87 (1H, s)13 mーリノレオイルアミノアニリン

リノール酸0.841gと o ーフェニレンジアミン0.541gとを塩化メチレン50mlに溶かし、氷冷攪拌下に、N, N´ージシクロヘキシルカルボジイミド1.03gを加え、室温で一夜攪拌した。反応終了後、不溶物を濾過し、溶媒を留去し、得られた残留物をシルカゲルカラムクマトグラフィーに供し精製し、標記化合物0.796g(収率72%)を得た。

性状;油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν CO1646 質量分析 分子式; C₂₄H₃₈N₂O 10* 理論値 370.2984 実測値 370.2981

NMR (δ , CDCl₃); 0.89 (3H, t, J=7Hz).

1.22-1.43 (14H, m) \ 1.63-1.88 (2H, m) \

1.98-2.11 (4H, m) $\sqrt{2.32}$ (2H, t, J=7Hz) $\sqrt{2.32}$

2.77 (2H, t, J = 6Hz) $\sim 5.28-5.46$ (4H, m) \sim

 $6.47 \text{ (1H, d, J=8Hz)} \cdot 6.69 \text{ (1H, d, J=8Hz)} \cdot$

7.07 (1H, t, J=8Hz) 、 7.14 (1H, s) 、 7.24 (2H, s)

14 p-ラウロイルアミノアニリン

$$\begin{array}{c}
NH_{2} \\
\downarrow \\
NH_{2}
\end{array}
+ \sim \sim \sim COC \ell \qquad \frac{Na_{2}CO_{3}}{E + oAc - 7k}$$

$$H_2N$$
 H_3N H_3N

p-フェニレンジアミン342mgを酢酸エチル10mlと水10mlとの混合溶媒に溶かし炭酸ナトリウム106mgを添加し 水冷攪拌下に、ラウリン酸クロリド219mgを酢酸エチル10mlに溶かした溶液を滴下し、そのまま2時間攪拌した。反応終了後、有機層を分取し、有機層を水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物250g(収率86%)を得た。

性状;油状

 $30 \times IR \ (cm^{-1}, neat) \ ; \ \nu CO1651$

質量分析 分子式; C18H30N2O

理論値 290.2358

実測値 290.2362

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz).

1.17-1.42 (16H, m) 、 1.63-1.78 (2H, m) 、

2.31 (2H, t, J = 7Hz) 、 3.581 (2H, brs) 、

6.64 (2H, d, J=9Hz) 、6.98 (1H, brs) 、7.26

(2H, d, J = 9Hz)

※ 15 pーリノレノイルアミノフェノール

リノレン酸835 mgとp-Pミノフェノール546 mgとを塩化メチレン10 mlに溶かし、氷冷攪拌下に、N,N'- ージシ

クロヘキシルカルボジイミド618mgを加え、室温で一夜 50 攪拌した。反応終了後、不溶物を濾過し、溶媒を留去 し、得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィーに供し精製し、標記化合物1.03g(収率55%)を得 た。

109

性状:油状

IR $(cm^{-1}, neat)$; ν co1646 質量分析 分子式; C24H35NO2

理論値 369.2667 実測値 369.2672

110

*NMR (δ , CDCl₃); 0.97 (3H, t, J=7Hz).

1.19-1.44 (8H, m) , 1.56-1.77 (2H, m) ,

1.98-2.12 (4H, m) \cdot 2.33 (2H, t, J=7Hz) \cdot

2.71-2.88 (4H, m) , 5.26-5.45 (6H, m) ,

6.77 (2H, d, J=9Hz), 7.05 (1H, s), 7.31 (2H, d, J = 9Hz)

16 trans-2-(オレオイレアミノ) シクロヘキシルア

(55)

trans-1,2-ジアミノシクロヘキサン1.14gとオレイ ン酸メチル2.96gとをベンゼン15mlに溶かし、ナトリウ ムメトキシド0.60gを添加し、20時間加熱還流した。反 応終了後、溶媒を減圧下で留去し、残留物を酢酸エチル と水に溶かし有機層を分取した。有機層を飽和食塩水で 洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を留去 した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに 供し精製し、標記化合物2.54g(収率68%)を得た。

性状;油状

質量分析 分子式; C24H46N20

20※ 理論値 378.3610 実測値 378.3611

NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.12-1.48 (24H, m) 1.53-1.79 (4H, m) 1.53-1.79

1.91 (6H, m) 、 2.18-2.35 (2H, m) 、 2.52-

2.95 (3H, m) 、 3.62-3.78 (1H, m) 、 5.28-

5.40 (2H, m) , 6.08-6.20 (1H, m)

17 (1S, 2S) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロヘキシ ルアミン

Ж

(S,S) -1,2-ジアミノシクロヘキサン1.14gとオレ イン酸メチル2.96gとをベンゼン15mlに溶かし、ナトリ ウムメトキシド0.60gを添加し、20時間加熱還流した。 反応終了後、溶媒を減圧下で留去し、残留物を酢酸エチ ルと水に溶かし有機層を分取した。有機層を飽和食塩水 で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を留 去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー に供し精製し、標記化合物2.41g(収率65%)を得た。

性状;油状

★ 理論値 378.3610 実測値 378.3612

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.12-1.48 (24H, m) 、1.53-1.79 (4H, m) 、

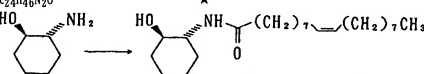
1.19 (6H, m) , 2.18-2.35 (2H, m) , 2.52-

2.95 (3H, m) , 3.62-3.78 (1H, m) , 5.28-

5.40 (2H, m) , 6.08-6.20 (1H, m)

18 (1R, 2R) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロヘキサ ノール

質量分析 分子式; C24H46N2O



(1R, 2R) - 2-アミノシクロヘキサノール1.15gを酢

ン酸クロリド3.0gを酢酸エチル20mlに溶かした溶液を滴 酸エチル10ml及び水10mlに溶かし氷冷攪拌下に、オレイ 50 下し、滴下終了後3時間攪拌した。反応終了後、水層を

除去し、有機層食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで 乾燥した。溶媒を留去し、得られた残留物をシリカゲル カラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物3. 74g (収率99%) を得た。

性状;油状

質量分析 分子式; C24H45NO2

理論値 379.3450 実測値 379.3453

ノール

(1S. 2S) - 2-アミノシクロヘキサノール1.15gを酢 酸エチル10ml及び水10mlに溶かし氷冷攪拌下に、オレイ ン酸クロリド3.0gを酢酸エチル20mlに溶かした溶液を滴 下し、滴下終了後3時間攪拌した。反応終了後、水層を 除去し、有機層を食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウム で乾燥した。溶媒を留去し、得られた残留物をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物 20 3.76g(収率99%)を得た。

性状;油状

質量分析 分子式; C24H45NO2

※ 理論値 379.3450 実測値 379.3453

NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.10-1.42 (24H, m) 1.57-1.78 (4H, m) 1.57-1.78

1.89-2.10 (6H, m) \cdot 2.22 (2H, t, J=7Hz) \cdot

3.32 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 5Hz) , 3.58-

3.70 (1H, m) , 5.28-5.50 (3H, m)

20 (1R, 2R) - 2 - (ステアロイルアミノ) シクロヘキ サノール

112

19 (1S, 2S) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロヘキサ

*NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

3.70 (1H, m) 5.28-5.50 (3H, m)

1.10-1.42 (24H, m) \ 1.57-1.78 (4H, m) \

1.89-2.10 (6H, m) \times 2.22 (2H, t, J=7Hz) \times

3.32 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 5Hz) , 3.58-

HO

Ж

(1R, 2R) - 2-アミノシクロヘキサノール1.15gを酢 酸エチル10ml及び水10mlに溶かし氷冷攪拌下に、ステア リン酸クロリド3.02gを酢酸エチル20mlに溶かした溶液 を滴下し、滴下終了後3時間攪拌した。反応終了後、水 層を除去し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナ トリウムで乾燥した。溶媒を留去し、得られた残留物を シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標 記化合物3.0g(収率100%)を得た。

性状;油状

質量分析 分子式; C24H47NO2

理論値 381.3606 実測値 381.3611

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.11-1.41 (32H, m) \ 1.57-1.78 (4H, m) \

1.89-2.11 (2H, m) \cdot 2.22 (2H, t, J=7Hz) \cdot

3.31 (1H, ddd, J = 11Hz, 11Hz, 5Hz) , 3.58-

3.70 (1H, m), 5.42-5.51 (1H, m)

21 (1S, 2S) - 2 - (リノレオイルアミノ) シクロヘキ サノール

HO=

(1S, 2S) - 2-アミノシクロヘキサノール1.15gを酢 酸エチル10ml及び水10mlに溶かし氷冷攪拌下に、リノー ル酸クロリド2.98gを酢酸エチル20mlに溶かした溶液を 滴下し、滴下終了後3時間攪拌した。反応終了後、水層 を除去し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナト リウムで乾燥した。溶媒を留去し、得られた残留物をシ リカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記 50

化合物3.76g(収率100%)を得た。

性状;油状

質量分析 分子式; C24H43NO2

理論値 377.3293

実測値 377.3299

NMR (δ , CDC1₃); 0.89 (3H, t, J=7Hz),

1.12-1.41 (18H, m) \ 1.58-1.77 (4H, m) \

1.89-2.18 (6H, m) 、 2.22 (2H, t, J=8Hz) 、 2.77 (2H, t, J=6Hz) 、 3.31 (2H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 5Hz) 、 3.59-3.70 (1H, m) 、 5.29-5.47 (5H, m)

* 実施例-1

N-[2-(オレオイルアミノ) フェニル] -3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

114

2-アミノオレオイルアニリド-372mgと3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸259mgとを、塩化メチレン30m1に溶かし、氷冷下、塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド211mgを加え、そのまま1夜攪拌した。反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥の後、溶媒を留去した。次いで、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物500mg(収率82%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +29.0° (C=1.0, CHCl3)

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1664 質量分析 分子式; C₃₆H₅₉N₃O₅

理論値 613.4454

実測値 613.4425

0.98 (3H, s) , 1.04 (3H, s) , 1.22-1.40 (20H, m) , 1.42 (3H, s) , 1.45 (3H, s) , 1.62-1.77 (2H, m) , 1.94-2.09 (4H, m) ,

 $\times NMR$ (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz).

2.36 (2H, t, J = 7Hz), 2.60 (2H, t, J = 6Hz),

3.28 (1H, d, J = 12Hz) , 3.55-3.66 (2H, m) ,

3.69 (1H, d, J=12Hz) , 4.10 (1H, S) ,

5. 29-5. 42 (2H, m) 、 7. 14-7. 48 (2H, m) 、

7.39-7.48 (2H, m) 、8.18 (1H, s) 、8.60 (1H, brs)

実施例-2

N-(2-(オレオイルアミノ) フェニル<math>]-3-[N-(2,4-3)]アセトキシー3,3ージメチルー1-3キソブ

30 チル)アミノ]プロパンアミド

$$Ac-0$$
 $Ac-0$ H OH

$$\begin{array}{c} H_2N \\ + \end{array} \begin{array}{c} H \\ N \\ 0 \end{array}$$

Ж

oーオレオイルアミノアニリン744mgと3ー〔Nー(2,4ージアセトキシー3,3ージメチルー1ーオキソブチル)アミノ〕プロピオン酸600mgとを塩化メチレン30mlに溶かし、氷冷攪拌下、塩酸 1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド442mgを加え、そのまま一夜攪拌した。反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥の後、溶媒を留去した。次いで、残留 50

物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記 化合物810mg(収率62%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +6.30° (C=1.0, CHCl3)

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=0}1750, 1660$

質量分析 分子式; C37H59N3O7

理論値 657.4352

実測値 657.4369

NMR (δ , CDC13); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 1.02 (3H, s), 1.06 (3H, s), 1.23-1.45 (20H, m), 1.67-1.79 (2H, m), 1.95-2.09 (4H, m), 2.03 (2H, S), 2.04 (3H, s), 2.42 (2H, t, J=7Hz), 2.58 (2H, t, J=6Hz), 3.49-3.72 (2H, m), 3.83 (2H, d, J=11Hz),

3. 49-3.72 (2H, m)
$$\cdot$$
 3. 83 (2H, d, J=11Hz) \cdot 4. 02 (1H, d, J=11Hz) \cdot 4. 89 (1H, s) \cdot 5. 30 Ac-0 Ac-0

115

* -5.44 (2H, m) , 6.72-6.81 (1H, m) , 7.19 -7.32 (2H, m) , 7.37 (1H, d, J=8Hz) , 7.59 (1H, d, J=8Hz) , 7.88 (1H, brs) , 8.19 (1H,

brs) 実施例-3

N-(2-(オレオイルアミノ) フェニル) -3-(N-(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル) アミノ) プロパンアミド

116

N-〔2-(オレオイルアミノ)フェニル〕-3-[N-〔2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチル-1-オキ ソプチル)アミノ〕プロパンアミド470mgをメタノール4 mlに溶かし、室温攪拌下に、INカセイソーダ水溶液1.5m lを加えさらに30分間攪拌した。反応終了後、水10mlを 加え塩化メチレン20mlで抽出した。塩化メチレン層を水 次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥 の後、溶媒を留去の後、残留物をシリカゲルカラムクロ マトグラフィーに供し、標記化合物377mg(収率94%) を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +21.9° (C=1.0, CHCl3)

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1660 質量分析 分子式; C₃₃H₅₅N₃O₅ ※ 理論値 573.4141 実測値 573.4146

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.90 (3H, s), 0.97 (3H, s), 1.20-1.42 (20H, m), 1.62-1.76 (2H, m), 1.94-2.01 (4H, m), 2.38 (2H, t, J=7Hz), 2.52 (2H, t, J=6Hz), 3.44 (2H, s), 3.49-3.72 (2H, m), 3.94 (1H, s), 5.28-5.42 (2H, m), 7.13-7.21 (2H, m), 7.29-7.49 (3H, m), 8.31 (1H, s), 8.69 (1H, s)

実施例-4

N-(2-(リノレオイルアミノ)フェニル<math>]-3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ<math>]プロパンアミド

Ж

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

N-(2-アミノフェニル)-3-(N-(2,2,5,5 -テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ)プロパンアミド349mgとリノール酸280mgとジシ クロヘキシルカルボジイミド227mgとをトルエン15mlに 溶かし2時間加熱還流した。反応液を冷却後生じた結晶を濾過し、ろ液を濃縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物266mg(収率44 %)を得た。

性状;油状

施光度〔 α 〕 D; +27.3° (C=1.0, CHC13)

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1662 質量分析 分子式; C₃₆H₅₇N₃O₅

理論値 611.4298

実測値 611.4264

NMR (δ, CDCl₃); 0.89 (3H, t, J=7Hz), 0.98 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.23-1.44 (14H, m), 1.42 (3H, s), 1.45 (3H, s),

1.65-1.77 (2H, m) , 1.91-2.10 (4H, m) ,

(59)

118

* 2.37 (2H, t, J=7Hz) 、 2.62 (2H, t, J=6Hz) 、 2.77 (2H, t, J=6Hz) 、 3.28 (1H, d, J=12Hz) 、 3.56-3.67 (2H, m) 、 3.69 (1H, d, J=12Hz) 、 4.10 (1H, s) 、 5.29-5.44 (4H, m) 、 7.09 (1H, t, J=6Hz) 、 7.15-7.22 (2H, m) 、 7.42 - 7.49 (2H, m) 、 8.11 (1H, s) 、 8.55 (1H, s)

実施例-5

N-[2-(リノレノイルアミノ)フェニル]-3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4*10 -カルボニル)アミノ]プロパンアミド

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$0 \longrightarrow$$

$$\bigvee_{0}^{0} \bigvee_{0}^{H} \bigvee_{0$$

N- (2-アミノフェニル) -3- (N- (2,2,5,5 ーテトラメチルー1,3-ジオキサンー4ーカルボニル) アミノ) プロパンアミド349mgとリノレン酸278mgとジシクロヘキシルカルボジイミド227mgとをトルエン15mlに 溶かし2時間加熱還流した。反応液を冷却後生じた結晶を濾過して除き、ろ液を濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物271mg(収率45%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +26.2° (C=1.0, CHC13)

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=0}1660$

質量分析 分子式; C36H55N3O5

理論値 609.4141

実測値 609.4144

※NMR (る, CDC1₃); 0.97 (3H, t, J=7Hz)、0.98 (3H, s)、1.04 (3H, s)、1.23-1.43 (8H, m)、1.42 (3H, s)、1.46 (3H, s)、1.65-1.77 (2H, m)、2.03-2.12 (4H, m)、2.38 (2H, t, J=7Hz)、2.63 (2H, t, J=6Hz)、2.75-2.83 (4H, m)、3.28 (1H, d, J=12Hz)、3.58-3.70 (2H, m)、3.69 (1H, d, J=12Hz)、4.11 (1H, s)、5.29-5.43 (6H, m)、7.09 (1H, t, J=6Hz)、7.17-7.22 (2H, m)、7.42-7.51 (2H, m)、8.06 (1H, brs)、8.51 (1H, brs) 実施例-6

N-[2-(ステアロイルアミノ) フェニル] -3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$0 \longrightarrow 0$$

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & &$$

N-(2-アミノフェニル)-3-[N-(2,2,5,5-7)] ーテトラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルポニル)

アミノ〕プロパンアミド349mgを塩化メチレン20mlに溶 50 かし、氷冷攪拌下にピリジン1ml、次いで、ステアリン

酸クロリド303mgを塩化メチレン3mlに溶かした溶液を滴下し、さらに1時間攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去したのち、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物507mg(収率82%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +27.3° (C=1.0, CHCl3)

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1664 質量分析 分子式; C₃₆H₆₁N₃O₅

理論値 615.4611 実測値 615.4582

NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

120

(1H, s) ~ 8.49 (1H, s)

* 0.98 (3H, s) 、1.04 (3H, s) 、1.20-1.43 (28H, m) 、1.43 (3H, s) 、1.46 (3H, s) 、
1.68-1.78 (2H, m) 、2.40 (2H, t, J=7Hz) 、
2.65 (2H, t, J=6Hz) 、3.28 (1H, d, J=12Hz) 、
3.58-3.72 (2H, m) 、3.69 (1H, d, J=12Hz) 、
4.11 (1H, s) 、7.08 (1H, t, J=6Hz) 、7.17-7.23 (2H, m) 、7.42-7.53 (2H, m) 、8.00

実施例-7

N-[2-(ラウロイルアミノ) フェニル] -3-[N - (2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

$$\begin{array}{c|c}
\hline
0 & 0 & H & H \\
\hline
0 & 0 & NH_2
\end{array}$$

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

性状;油状

施光度〔α〕D; +31.7° (C=1.0, CHCl3)

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1664 質量分析 分子式; C₃₀H₄9N₃O₅

理論値 531.3672

実測値 531.3692

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.98 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.21-1.43 (16H, m), 1.42 (3H, s), 1.45 (3H, s), 1.65-1.77 (2H, m), 2.38 (2H, t, J=7Hz), 2.61 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.55-3.68 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 4.10 (1H, s), 7.09 (1H, t, J=12Hz), 7.14 -7.22 (2H, m), 7.40-7.49 (2H, m), 8.13 (1H, s), 8.57 (1H, s)

実施例-8

N- (2-(オクタノイルアミノ) フェニル]-3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ<math>]プロパンアミド

$$\bigvee_{0} \bigvee_{0} \bigvee_{N} \bigvee_{N$$

性状:油状

施光度〔 α 〕_D; +35.1° (C=1.0, CHCl₃)

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1664 質量分析 分子式; C₂6H₄₁N₃O₅

理論値 475.3046

* 実測値 475.3039

NMR (δ , CDC1₃); 0.89 (3H, t, J=7Hz),

0.98 (3H,s) , 1.04 (3H,s) , 1.23-1.38

122

(8H, m) 1.42 (3H, s) 1.45 (3H, s)

1.62-1.77 (2H, m) \cdot 2.37 (2H, t, J=7Hz) \cdot

2.60 (2H, t, J = 6Hz) , 3.28 (1H, d, J = 12Hz) ,

3.57-3.71 (2H, m) , 3.69 (1H, d, J=12Hz) ,

4.10 (1H, s) $\sqrt{7.09}$ (1H, t, J=6Hz) $\sqrt{7.14}$ -

7. 21 (2H, m) , 7. 40-7. 49 (2H, m) , 8. 16

10 (1H, s) , 8.59 (1H, s)

実施例-9

N - (3 - (1)/1) + (1)

* -カルボニル)アミノ〕プロパンアミド

3-リノレオイルアミノアニリン555mgと3-〔N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオン酸389mgとを、塩化メチレン30mlに溶かし、氷冷下、塩酸1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド316mgを加え、そのまま一夜攪拌した。反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥の後、溶媒を留去した。次いで、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物786mg(収率86%)を得た。

性状:油状

施光度 [α] D; +30.8° (C=1.0, CHCl3)

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1664 質量分析 分子式; C₃₆H₅7N₃O₅

理論値 611.4298

実測値 611.4389

NMR (δ, CDCl₃); 0.89 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.23-1.42 (14H, m), 1.41 (3H, s), 1.45 (3H, s), 1.62-1.78 (2H, m), 1.99-2.08 (4H, m),

2.33 (2H, t, J=7Hz), 2.64 (2H, t, J=6Hz),

2.77 (2H, t, J=6Hz) 、 3.26 (1H, d, J=12Hz) 、

3.52-3.73 (2H, m) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) ,

4.11 (1H, s) 、5.29-5.43 (2H, m) 、7.09 (1H, t, J=6Hz) 、7.22-7.29 (2H, m) 、

7.34-7.42 (2H, m) 、7.79 (1H, s) 、8.36 (1H, brs)

実施例-10

 $N-(3-(3\nu t)T) - (3-(3\nu t)T)$

40 チル) アミノ] プロパンアミド

mーオレオイルアミノアニリン744mgと3ー〔Nー(2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチルー1ーオキソプチル)アミノ〕プロピオン酸606mgとを、塩化メチレン30mlに溶かし、氷冷下、塩酸 1-エチルー3ー(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド422mgを加え、そのままー夜攪拌した。反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥の後、溶媒を留去した。次いで、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物860mg(収率65%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +12.8° (C=1.0, CHCl3)

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=0}1750, 1668$

質量分析 分子式; C37H59N3O7

理論値 657.4352

実測値 657.4342

20

N-〔3-(オレオイルアミノ)フェニル〕-3〔N-(2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチルー1ーオキソプチル)アミノ〕プロパンアミド470mgをメタノール4mlに溶かし、室温攪拌下に、1Nカセイソーダ水溶液1.5mlを加え、さらに30分間攪拌した。反応終了後、水10mlを加え塩化メチレン20mlで抽出した。塩化メチレン層を水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去の後、残留物をシリカゲルカラムクロマトトグラフィーに供し、標記化合物378mg(収率94%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +23.1° (C=1.0, CHCl₃)

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=0}1660$

1.03 (3H, s)、1.05 (3H, s)、1.21-1.42 (20H, m)、1.61-1.77 (2H, m)、1.972.13 (4H, m)、2.05 (3H, s)、2.10 (3H, s)、
2.33 (2H, t, J=7Hz)、2.56 (2H, t, J=6Hz)、
3.55-3.68 (2H, m)、3.87 (1H, d, J=11Hz)、
4.02 (1H, d, J=10Hz)、4.91 (1H, s)、5.29
-5.42 (2H, m)、6.84 (1H, d, J=6Hz)、7.25 (1H, d, J=8Hz)、7.33 (1H, d, J=8Hz)、7.41 (1H, d, J=8Hz)、7.54 (1H, brs)、7.63 (1H, brs)、8.01 (1H, brs)
実施例-11
N-〔3-(オレオイルアミノ)フェニル〕-3-〔N

* NMR (δ , CDCl₃); 0.89 (3H, t, J=7Hz),

質量分析 分子式; C33H55N3O5

理論値 573.4141

実測値 573.4146

NMR (δ, CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),
0.91 (3H, s), 0.98 (3H, s), 1.21-1.42
(20H, m), 1.62-1.73 (2H, m), 1.932.10 (4H, m), 2.32 (2H, t, J=7Hz), 2.52
(2H, brs), 3.50-3.70 (2H, m), 4.01 (1H, s), 5.29-5.43 (2H, m), 7.17-7.31 (3H, m), 7.53-7.62 (1H, m), 7.71 (1H, brs), 7.92-8.00 (1H, m), 8.46-8.55 (1H, m)

実施例-12

50 N- [4-(オレオイルアミノ) フェニル] -3- [N

125 - (2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブ* *チル)アミノ〕プロパンアミド

pーオレオイルアミノアニリン744mgと3ー〔Nー (2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチルー1ーオキソブチル)アミノ〕プロピオン酸606mgとを、塩化メチレン30mlに溶かし、氷冷下、塩酸 1-エチルー3ー(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド422mgを加え、そのままー夜攪拌した。反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥の後、溶媒を留去した。次いで、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合 20物900mg(収率69%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕_D; +17.3° (C=1.0, CHCl₃)

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=0}1754, 1660$

質量分析 分子式; C37H59N3O7

理論値 657.4352 実測値 657.4357 (20H, m) 、1.66-1.77 (2H, m) 、1.92-2.09 (4H, m) 、2.05 (3H, s) 、2.08 (3H, s) 、

1.02 (3H, s) \ 1.05 (3H, s) \ 1.19-1.43

 $\times NMR$ (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7H₂).

2.34 (2H, t, J=7Hz) , 2.56 (2H, t, J=6Hz) ,

3.50-3.71 (2H, m) , 3.84 (1H, d, J=11Hz) ,

4.02 (1H, d, J=11Hz), 4.89 (1H, S),

5. 29-5. 42 (2H, m) \cdot 6. 76 (1H, t, J=6Hz) \cdot

7.13 (1H, brs) 、7.44-7.52 (4H, m) 、7.64 (1H, brs)

実施例-13

N-(4-(オレオイルアミノ) フェニル<math>]-3-[N-(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル) アミノ] プロパンアミド

50

Ж

N-〔4-(オレオイルアミノ)フェニル〕-3-[N-(2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチルー1ーオキ ソプチル)アミノ〕プロパンアミド657mgをメタノール4 mlに溶かし、室温攪拌下に、INカセイソーダ水溶液1.5m lを加え、さらに30分間攪拌した。反応終了後、水10ml を加え塩化メチレン20mlで抽出した。塩化メタレン層を 水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥し、溶媒を留去の後、残留物をシリカゲルカラムクロ マトグラフィーに供し、標記化合物495mg(収率86%) を得た。

性状;融点 146.2~148.1℃

施光度〔α〕D; +10.2° (C=1.0, CHCl3)

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1664 可量分析 分子式; C₃₇H₅₉N₃O₇ 理論値 573.4141 実測値 573.4144

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.89 (3H, s), 0.95 (3H, s), 1.15-1.43 (20H, m), 1.62-1.77 (2H, m), 1.92-2.08 (4H, m), 2.34 (2H, t, J=7Hz), 2.56 (2H, brs), 3.45 (2H, s), 3.58 (2H, brs), 3.96 (1H, s), 5.27-5.42 (2H, m), 7.25-7.39 (4H, m), 7.48 (1H, brs), 7.71 (1H, brs), 8.54 (1H, brs)

128

実施例-14

* - (2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサシ-4-カ

$$\longrightarrow \bigvee_{0} \bigvee_{N} \bigvee_$$

4-ラウロイルアミノアニリン250mgと3-(N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル ボニル) アミノ] プロピオン酸223mgとを、塩化メチレ ン30mlに溶かし、氷冷下、塩酸 1エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド181mgを加 え、そのまま一夜攪拌した。反応液を水洗し、無水硫酸 ナトリウムで乾燥の後、溶媒を留去した。次いで残留物 をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化 合物381mg (収率72%) を得た。

性状;融点 144.3~144.9℃

施光度〔α〕D; +34.6° (C=1.0, CHCl3)

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=0}1664$ 質量分析 分子式; C30H49N3O5

理論値 531.3672

※ 実測値 531.3675

0.95 (3H, s) \ 1.04 (3H, s) \ 1.22-1.40 (16H, m) , 1.41 (3H, s) , 1.45 (3H, s) , 1.68-1.80 (2H, m) , 2.34 (2H, t, J = 7Hz) , 2.65 (2H, t, J = 6Hz) , 3.27 (1H, d, J = 12Hz) , 3.50-3.75 (2H, m) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) , 4:10 (1H, s) , 7.08 (1H, d, J=6Hz) , 7.16(1H, S), 7.46 (2H, d, J=8Hz), 7.49 (2H, d, J=8Hz)

NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7H₂).

J = 8Hz), 8.09 (1H.s)

実施例-15

5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ ル) アミノ] プロピオネート

2-オレオイルアミノフェノール303mgと3- (N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル 40 ボニル) アミノ] プロピオン酸259mgとジシクロヘキシ ルカルボジイミド227mg及び4-ジメチルアミノピリジ ン122mgとをトルエン15mlに溶かし2時間加熱還流し た。反応液を冷却後生じた結晶を濾過して除き、ろ液を 濃縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー に供し、標記化合物445mg(収率72%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +26.9° (C=1.0, CHCl₃)

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=0}1772, 1658$ 質量分析 分子式; C36H58N2O6

理論値 614.4294 実測値 614.4271

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz).

0.99 (3H, s) , 1.00 (3H, s) , 1.22-1.43 (20H, m) , 1.43 (3H, s) , 1.47 (3H, s) ,

1.65-1.78 (2H, m) , 1.93-2.08 (4H, m) ,

2.44 (2H, t, J=7Hz) , 2.80 (2H, t, J=6Hz) ,

3. 28 (1H, d, J = 12Hz) , 3. 69-3. 82 (2H, m) ,

3.68 (1H, d, J=12Hz) , 4.09 (1H, s) , 5.29

-5.39 (2H, m) , 7.00 (1H, t, J=6Hz) , 7.06

-7.12 (2H, m) 、7.19-7.27 (1H, m) 、8.22

(1H, d, J = 8Hz), 8.39 (1H, s)

5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ 実施例-16 4 - (オレオイルアミノ) フェニル 3 - (N - (2,2, ル) アミノ) プロピオネート

p-ヒドロキシオレオイルアニリド565mgと3-〔N (2,2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサンー4ーカ ルボニル)アミノ]プロピオン酸393mgとジシクロヘキ シルカルボジイミド345mg及び4-ジメチルアミノピリ ジン204mgとをトルエン15mlに溶かし2時間加熱還流し た。反応液を冷却後生じた結晶を濾過して除き、ろ液を 濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、 標記化合物930mg(収率99%)を得た。

性状;油状

施光度 [α] D; +18.8° (C=1.0, CHCl3)

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=0}1760, 1662$

質量分析 分子式; C36H58N2O6

理論値 614.4294

実測値 614.4312

1.00 (3H, s) , 1.06 (3H, s) , 1.23-1.43 (20H, m) , 1.43 (3H, s) , 1.45 (3H, s) , 1.65-1.78 (2H, m) , 1.93-2.09 (4H, m) , 2.35 (2H, t, J=7Hz) , 2.82 (2H, t, J=6Hz) , 3.29 (1H, d, J=12Hz) , 3.52-3.77 (2H, m) , 3.70 (1H, d, J=12Hz) , 4.11 (1H, s) , 5.29 -5.41 (2H, m) 、6.98-7.07 (1H, m) 、7.03 (2H, d, J=8Hz), 7.54 (2H, d, J=8Hz), 7.18 (1H, s)

130

実施例-17

4- (オレオイルアミノ) フェニル 3- (N-(2,4) -ジアセトキシー3,3-ジメチルー1-オキソプチル) アミノ〕プロピオネート

$$Ac-0$$
 $Ac-0$ H OH HO OH HO

Ж

pーオレオイルアミノフェノール372mgと3-[N-(2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチルー1-オキソプチ ル) アミノ] プロピオン酸259mgとを、塩化メチレン30m 1に溶かし、氷冷下、塩酸 1-エチル-3-(3-ジ メチルアミノプロピル) カルボジイミド211mgを加え、 そのまま一夜攪拌した。反応液を水洗し、無水硫酸ナト リウムで乾燥の後、溶媒を留去した。次いで、残留物を シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合 物255mg(収率39%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +19.4° (C=1.0, CHCl3)

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=0}1750, 1666$ 質量分析 分子式; C37H58N2O8

理論値 658.4193 実測値 658.4191

NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz).

1.03 (3H, s) , 1.08 (3H, s) , 1.22-1.42 (20H, m) 、 1.66-1.78 (2H, m) 、 1.96-

2.07 (4H, m) 、 2.01 (3H, s) 、 2.04 (3H, s) 、

2.35 (2H, t, J = 7Hz) , 2.77-2.82 (2H, m) ,

3.84 (1H, d, J=12Hz) , 4.05 (1H, d, J=12Hz) ,

4.97 (1H, s) , 5.27-5.42 (2H, m) , 6.61 (1H, t, J=6Hz) , 7.04 (2H, d, J=8Hz) , 7.15 (1H, brs), 7.54 (2H, d, J=8Hz)

実施例-18

50 4- (オレオイルアミノ) フェニル 3- [N-(2,4

131 −ジベンジルオキシ−3,3−ジメチル−1−オキソプチ * *ル)アミノ〕プロピオネート

3-〔N-(2,4-ジベンジルオキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル)アミノ〕プロピオン酸200mgと4-(オレオイルアミノ)フェノール186mgとジシクロヘキシルカルボジイミド124mg及び4-ジメチルアミノピリジン67mgとをトルエン15mlに溶かし2時間加熱還流した。反応液を冷却後、生じた結晶を濾過し、ろ液を濃縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供20し、標記化合物312mg(収率97%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +19.3° (C=1.0, CHCl₃)

IR(cm⁻¹, neat); ν_{C=0}1760, 1652 質量分析 分子式; C₄₇H₆₆N₂O₆

理論値 754.4920 実測値 754.4890 **NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.94 (3H, s), 1.05 (3H, s), 1.20-1.41 (20H, m), 1.64-1.75 (2H, m), 1.95-2.09 (4H, m), 2.34 (3H, s), 2.75 (3H, t, J=7Hz), 3.23 (1H, t, J=9Hz), 3.61 (2H, dd, J=6Hz), 3.41 (1H, d, J=9Hz), 3.90 (1H, s), 4.34-4.55 (4H, m), 5.29-5.42 (2H, m),

6.95 (2H, d, J=8Hz) , 7.03 (1H, d, J=8Hz) , 7.23-7.39 (10H, m) , 7.50 (2H, d, J=8Hz)

実施例-19

4-(オレオイルアミノ) フェニル 3-(N-(2,4-3)) -ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル) アミノ] プロピオネート

×

4-(オレオイルアミノ)フェニル 3-[N-(2, 2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルボニルアミノ)プロピオネート500mgを酢酸20mlと水10mlとの混合溶媒に溶かし、室温で一夜攪拌した。反応終了後、水20mlを加え塩化メチレンで抽出した。塩化メチレン層を水洗し無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物395mg(収率85%)を得た。

性状;油状

施光度〔 α 〕_D; +14.3° (C=1.0, CHCl₃)

IR(cm⁻¹, neat);ν_{C=0}1758, 1662 質量分析 分子式;C33H₅₄N₂O₆

理論値 574.3981

NMR (\(\delta \), CDC13) ; 0.88 (3H, t, J=7Hz) ,

0.93 (3H, s) , 1.03 (3H, s) , 1.21-1.43

(20H, m) , 1.65-1.71 (2H, m) , 1.71
2.18 (6H, m) , 2.35 (2H, t, J=7Hz) , 2.82

(2H, t, J=6Hz) , 3.50 (1H, d, J=10Hz) ,

3.60-3.74 (2H, m) , 3.54 (1H, d, J=10Hz) ,

4. 04 (1H, s) 、 5. 28-5. 43 (2H, m) 、 7. 15-

7. 26 (2H, m) \cdot 7. 04 (2H, d, J=8Hz) \cdot 7. 52 (2H, d, J=8Hz)

実施例-20

実測値 574.3952

4-(リノレノイルアミノ) フェニル 3-(N-(2,50) 2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルポニ

ル) アミノ) プロピオネート

4-リノレノイルアミノフェノール369 mgと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオン酸259 mgとジシクロヘキシルカルボジイミド227 mg及び<math>4-ジメチルアミノピリジン122 mgとをトルエン15 mlに溶かし2時間加熱還流した。反応液を冷却後生じた結晶を濾過して除き、ろ液を濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物431 mg(収率71%)を得た。

性状:油状

施光度〔α〕D; +20.6° (C=1.0, CHCl3)

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1760, 1662 質量分析 分子式; C₃₆H₅₂N₂O₆

理論値 608.3825 実測値 608.3836 *NMR (\$\delta\$, CDCl3) :0.98 (3H, t, J=7Hz) ,

1.00 (3H, s) , 1.06 (3H, s) , 1.24-1.42 (8H, m) , 1.43 (3H, s) , 1.45 (3H, s) , 1.64

-1.78 (2H, m) , 2.01-2.12 (4H, m) , 2.35 (2H, t, J=7Hz) , 2.72-2.86 (6H, m) , 3.29 (1H, d, J=12Hz) , 3.52-3.77 (2H, m) ,

3.70 (1H, d, J=12Hz) , 4.11 (1H, s) , 5.28

-5.44 (6H, m) , 7.00 (1H, t, J=6Hz) , 7.03

134

20 (2H, d, J=8Hz) 、7.15 (1H, s) 、7.54 (2H, d, J=8Hz)

実施例-21

N-[4-(オレオイルチオ) フェニル] -3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

$$\longrightarrow \bigvee_{0}^{0} \bigvee_{N}^{H} \bigvee_{N}^{H} \bigvee_{N}^{O} S \xrightarrow{0}$$

S-4-アミノフェニル チオオレエート778mgと3 - (N-2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プロピオン酸518mgとを、塩化メチレン30mlに溶かし、氷冷下、塩酸 1-エチル-3-(ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド422mgを加え、そのまま一夜攪拌した。反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥の後、溶媒を留去した。次いで、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物1.05g(収率83%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +29.8° (C=1.0, CHCl3)

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{c=01696, 1666}$

質量分析 分子式; C36H58N2O5S

理論値 630.4066 実測値 630.4069 NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz).

0.90 (3H, s) , 1.04 (3H, s) , 1.22-1.39

(20H, m) , 1.42 (3H, s) , 1.46 (3H, s) , 1.60-1.74 (2H, m) , 1.92-2.09 (4H, m) ,

2.63 (2H, t, J=7Hz), 2.68 (2H, t, J=6Hz),

3. 28 (1H, d, J=12Hz) 、 3. 54-3. 75 (2H, m) 、

3.68 (1H, d, J=12Hz) , 4.10 (1H, s) , 5.30

- 5. 42 (2H, m) \cdot 7. 08 (1H, t, J=6Hz) \cdot 7. 35 (2H, d, J=8Hz) \cdot 7. 63 (2H, d, J=8Hz) \cdot 8. 29

(1H, s) 実施例-22

N-(4-(オレオイルチオ) フォニル<math>]-3-(N-(2,4-3)ヒドロキシ-3,3-3メチル-1-3+ソプチル) アミノ]プロパンアミド

50

N- [4-(オレオイルチオ)フェニル]-3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロパンアミド500mgを酢酸20mlと水10mlとの混合溶媒に溶かし、室温で一夜攪拌した。反応終了後、水20mlを加え塩化メチレンで抽出した。塩化メチレン層を水洗し無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物406mg(収率87%)を得た。

性状;油状

施光度〔 α 〕_D; +16.0° (C=1.0, CHCl₃)

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1670 質量分析 分子式; C₃₃H₅₄N₂O₅S

理論値 590.3753 実測値 590.3731 *NMR (\$\delta\$, CDC13) : 0.88 (3H, t, J=7Hz) ,

0.91 (3H, s) , 0.98 (3H, s) , 1.20-1.42 (20H, m) , 1.65-1.77 (2H, m) , 1.93
2.09 (4H, m) , 2.57 (2H, t, J=6Hz) , 2.66 (2H, t, J=6Hz) , 3.25 (2H, brs) , 3.48 (2H, brs) , 3.50-3.69 (2H, m) , 4.01 (1H, s) ,

5.30-5.42 (2H, m) , 7.28 (2H, d, J=9Hz) ,

7.50 (2H, d, J=9Hz) , 7.54 (2H, d, J=6Hz) ,

8.62 (1H, s)

20 実施例-23

S-(4-(オレオイルアミノ) フェニル) 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンチオエート

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & &$$

S-4-アミノフェニル 3- [N-2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロパンチオエート281mgを塩化メチレン20mlに溶かし、氷冷攪拌下にピリジン1ml、次いで、オレイン酸クロリド229mgを塩化メチレン3mlに溶かした溶液を滴下し、さらに1時間攪拌した。反応終了後、反応液を水洗 40し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマグラフィーに供し、標記化合物185mg(収納率38%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +7.90° (C=1.0, CHCl3)

IR (cm⁻¹, neat) ; ν C=01704, 1652 質量分析 分子式; C36H58N2O5S

理論値 630.4066 実測値 630.4044 NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 1.00 (3H, s), 1.05 (3H, s), 1.15-1.42 (20H, m), 1.42 (3H, s), 1.45 (3H, s), 1.65-1.79 (2H, m), 1.92-2.08 (4H, m), 2.37 (2H, t, J=7Hz), 2.82-3.01 (2H, m), 3.29 (1H, d, J=12Hz), 3.47-3.69 (2H, m),

3. 29 (1H, d, J=12Hz) , 3. 47-3. 69 (2H, m) , 3. 69 (1H, d, J=12Hz) , 4. 09 (1H, s) , 5. 29 -5. 42 (2H, m) , 6. 85-6. 92 (1H, m) , 7. 16 (1H, s) , 7. 34 (2H, d, J=8Hz) , 7. 60 (2H, d,

J = 8Hz)

実施例-24

S - (4 - (オレオイルアミノ) フェニル) 3 - (N - (2,4-ジヒドロ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル) アミノ] プロパンチオエート

S-〔4-(オレオイルアミノ)フェニル〕3-〔N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロパンチオエート483mgを酢酸20mlと水10mlとの混合溶媒に溶かし、室温で一夜攪拌した。反応終了後、水20mlを加え塩化メチレンで抽出した。塩化メチレン層を水洗し無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物404mg(収率89%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕_D; +8.80° (C=1.0, CHCl₃)

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1698, 1670 質量分析 分子式; C₃₃H₅₄N₂O₅S

理論値 590.3753

* 実測値 590.3762

NMR (\(\delta \), CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),
0.91 (3H, s), 1.02 (3H, s), 1.19-1.43
(20H, m), 1.67-1.79 (2H, m), 1.872.17 (6H, m), 2.36 (2H, t, J=7Hz), 2.92
(2H, t, J=6Hz), 3.48 (1H, d, J=12Hz),
3.53 (1H, d, J=12Hz), 3.56-3.65 (2H, m),
4.01 (1H, s), 5.28-5.42 (2H, m), 7.12
(1H, t, J=6Hz), 7.26 (1H, brs), 7.34 (2H,

d, J=8Hz), 7.59 (2H, d, J=8Hz)

実施例-25

S - (4 - (オレオイルアミノ) フェニル) 3 - (N - (2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチル-1-オキソプチル) アミノ) プロパンチオエート

S-〔4-アミノフェニル〕3-〔N-(2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチルー1-オキソプチル)アミノ〕プロパンチオエート276mgを塩化メチレン20mlに溶かし、氷冷攪拌下にピリジン1ml、次いで、オレイン酸クロリド196mgを塩化メチレン3mlに溶かした溶液を滴下し、さらに1時間攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物304mg(収率69%)を得た。

性状;油状

施光度 (α) D; +21.3° (C=1.0, CHCl₃)

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1750, 1670 質型分析 分子式; C₃₇H₅₈N₂O₇S

理論値 674.3964 実測値 674.3976 NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 1.00 (3H, s), 1.06 (3H, s), 1.21-1.33 (20H, m), 1.62-1.77 (2H, m), 1.94-2.08 (4H, m), 2.06 (3H, s), 2.10 (3H, s), 2.37 (2H, t, J=7Hz), 2.89 (2H, t, J=6Hz), 3.44-3.68 (2H, m), 3.82 (1H, d, J=11Hz), 4.03 (1H, d, J=11Hz), 4.97 (1H, s), 5.29 -5.41 (2H, m), 6.47 (1H, t, J=6Hz), 7.19 -7.32 (2H, m), 7.17 (1H, s), 7.35 (2H, d, J=8Hz), 7.61 (2H, d, J=8Hz)

実施例-26

N-(2-(オレオイルオキシ) フェニル<math>)-3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ<math>) プロパンアミド

5.5-テトラメチル-1.3-ジオキサン-4-カルボニ ル) アミノ] プロパンアミド350mgとオレイン酸282mgと ジシクロヘキシルカルボジイミド227mg及び4-ジメチ ルアミノピリジン122mgとをトルエン15mlに溶かし2時 間加熱還流した。反応液を冷却後生じた結晶を濾過して 除き、ろ液を濃縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマ トグラフィーに供し、標記化合物411mg(収率67%)を 得た。

性状;油状

施光度〔 α 〕_D; +32.3° (C=1.0, CHC1₃)

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=0}1768, 1668$

質量分析 分子式; C36H58N2O6

理論値 614.4294

実測値 614.4294

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz). 0.96 (3H, s) , 1.03 (3H, s) , 1.23-1.45 (20H, m) \ 1.40 (3H, s) \ 1.45 (3H, s) \ 1.71-1.83 (2H, m) 1.92-2.08 (4H, m) $\frac{1}{3}$

2.58-2.67 (4H, m) 3.27 (2H, d, J=12Hz) 3.27

3.56-3.64 (2H, m) , 3.67 (1H, d, J=12Hz) ,

4.07 (1H, s) , 5.30-5.42 (2H, m) , 7.03-

7.17 (3H, m) 、 7.19-7.29 (1H, m) 、 7.49 (1H, brs) , 8.18 (1H, s, J=8Hz)

実施例-27

 $N - (4 - (\pi \nu + 1) - 1) - 3 - (N - 1) - 1 - 1$ - (2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブ チル) アミノ) プロパンアミド

$$Ac-0$$
 $Ac-0$ H N O OH OH

20

ージアセトキシー3,3ージメチルー1ーオキソプチル) アミノ〕プロパンアミド394mgを塩化メチレン20mlに溶 かし、氷冷攪拌下にピリジンlml、次いで、オレイン酸 クロリド301mgを塩化メチレン3m1に溶かした溶液を滴下 40 し、さらに1時間攪拌した。反応終了後、反応液を水洗 し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残 留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標 記化合物530mg(収率81%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +14.9° (C=1.0, CHCl3)

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{c=0}1746, 1666$ 質量分析 分子式; C37H58N2O8

理論値 658.4193

実測値 658.4184

NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.02 (3H, s) , 1.05 (3H, s) , 1.22-1.42 (20H, m) \ 1.68-1.79 (2H, m) \ 1.94-

2.09 (4H, m) 、 2.05 (3H, s) 、 2.07 (3H, s) 、

2.51-2.59 (4H, m) 3.54-3.71 (2H, m) 3.54-3.71

(2H, d, J=8Hz), 7.71 (1H, brs)

3.84 (1H, d, J=12Hz) , 4.02 (1H, d, J=12Hz) ,

4.88 (1H, s) 、5.28-5.42 (2H, m) 、6.72 (1H, t, J=6Hz), 7.34 (2H, d, J=8Hz), 7.54

実施例-28

 $N - (4 - (\pi \nu + 1) - 1) - 3 - (N - (\pi \nu + 1) - 1)$ - (2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプ チル) アミノ] プロパンアミド

N- [4-(オレオイルオキシ) フェニル] -3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド1.0gを酢酸20mlと水10mlとの混合溶媒に溶かし、室温で一夜攪拌した。 反応終了後、水20mlを加え塩化メチレンで抽出した。 塩化メチレン層を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し標記化合物830mg(収率89%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +21.0° (C=1.0, CHCl3)

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=0}1760, 1660$

質量分析 分子式; C33H54N2O6

理論値 574.3981 実測値 574.3977 *NMR (\$\delta\$, CDCl3); 0.88 (3H, t, J=7Hz);

0.90 (3H, s); 0.98 (3H, s); 1.19-1.46
(20H, m); 1.41 (3H, s); 1.68-1.79 (2H, m); 1.93-2.09 (4H, m); 2.55 (2H, t, J=7Hz); 2.

59 (2H, t, J=6Hz); 2.72 (2H, brs);

3.55-3.68 (2H, m); 3.48 (2H, s); 3.98
(1H, s); 5.29-5.42 (2H, m); 7.45-7.53
(1H, m); 7.00 (2H, d, J=8Hz); 7.52 (2H, d, 8Hz); 8.35 (1H, s)

20 実施例-29

N- (4- (オレオイルオキシ) フェニル] - 3- [N - (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$0 \longrightarrow 0$$

N-(4-ヒドロキシフェニル)-3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロパンアミド1.44gを塩化メチレン20mlに溶かし、氷冷攪拌下にピリジン5ml、次いで、オレイン酸クロリド1.20gを塩化メチレン10mlに溶かした溶液を滴下し、さらに1時間攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物1.93g(収率79%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +32.6° (C=1.0, CHCl3)

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=0}1764, 1668$

質量分析 分子式; C36H58N2O6

理論値 614.4294 実測値 614.4319 NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz).

0.96 (3H, s) , 1.04 (3H, s) , 1.23-1.45 (20H, m) , 1.41 (3H, s) , 1.46 (3H, s) ,

1.66-1.70 (2H, m) 、1.93-2.09 (4H, m) 、

2.54 (2H, t, J=7Hz), 2.66 (2H, t, J=6Hz),

3.27 (1H, d, J=12Hz) , 3.52-3.77 (2H, m) ,

3.68 (1H, d, J=12Hz) , 4.10 (1H, s) ,

5. 29-5. 42 (2H, m) , 7. 01-7. 10 (1H, m) ,

7.01 (2H, d, J=8Hz), 7.57 (2H, d, J=8Hz)

8.11 (1H, s)

実施例-30

 $N-{4-(オレオイルチオ) フェニル} -3-{N-(2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチル-1-オキソプチル) アミノ} プロパンアミド$

$$\xrightarrow{Ac0} \xrightarrow{Ac0} \xrightarrow{Ac0} \xrightarrow{H} \xrightarrow{N} \xrightarrow{N} \xrightarrow{S}$$

S-p-アミノフェニル チオオレエート779mgと3 - [N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル)アミノ]プロピオン酸606mgとを、塩化メチレン30mlに溶かし、氷冷下、塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド442mgを加え、そのまま一夜攪拌した。反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥の後、溶媒を留去した。次いで、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物780mg(収率58%)を得た。

性状;油状

施光度〔 α 〕_D; +14.5° (C=1.0, CHCl₃)

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1748, 1672 質量分析 分子式; C₃₇H₅₈N₂O₇S

理論値 674.3964 実測値 674.3991 * NMR (\(\delta \), CDC13) ; 0.89 (3H, t, J=7Hz) ,

1.03 (3H, s) , 1.06 (3H, s) , 1.22-1.41
(20H, m) , 1.64-1.75 (2H, m) , 1.96-2.08
(4H, m) , 2.05 (3H, s) , 2.08 (3H, s) , 2.58
(2H, t, J=6Hz) , 2.64 (2H, t, J=7Hz) , 3.55
- 3.70 (2H, m) , 3.85 (1H, d, J=11Hz) ,

4.02 (1H, d, J=11Hz) , 4.87 (1H, s) , 5.28
- 5.43 (2H, m) , 6.69 (1H, t, J=6Hz) , 7.34
(1H, d, J=8Hz) , 7.60 (2H, d, J=8Hz) , 7.81
(1H, brs)

実施例-31

N-(2-N-オレオイルアミノエチル)-3-[N-(2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチルー1-オキソプチル)アミノ]プロパンアミド

$$\begin{array}{c|c} AcO & AcO \\ \hline & N \\ \hline & 0 \\ \hline \end{array}$$

20

N-(2-アミノエチル)オレオイルアミド1.07gと4-ニトロフェニル 3-〔N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル)アミノ〕プロピオネート1.40gとをテトラハイドロフラン40m1に溶かし、室温で一夜攪拌した。反応終了後、溶媒を減圧下に留去し、残留物を酢酸エチルに溶かし、炭酸カリウム水溶液、次いで、水で洗浄し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物4.45g(収率75%)を得た。

性状;油状

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C-H}2980$, $\nu_{C=0}1740$, 1650

質量分析 分子式; C33H59N3O7

理論値 609.4352 実測値 609.4342

NMR (δ, CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.05 (3H, s), 1.09 (3H, s), 1.10-1.40
(18H, m), 1.54-2.42 (12H, m), 2.07
(3H, s), 2.16 (3H, s), 3.20-3.60 (6H, m),

3.86 (1H, d, J=11Hz), 4.05 (1H, d, J=11Hz), 4.05
(1H, d, J=11Hz),

4.86 (1H, s), 5.30-5.40 (2H, m), 6.14-6.22 (1H, brs), 6.52-6.60 (1H, brs),

7.04-7.12 (1H, brs)

実施例-32

50 N-(2-N-オレオイルアミノエチル)-3-[N-

146

(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチ* *ル) アミノ〕 プロパンアミド

$$\begin{array}{c|c} AcO & AcO \\ \hline \\ N & N \\ \hline \\ N & H \end{array} \begin{array}{c} O \\ N \\ H \end{array} \begin{array}{c} O \\ N \\ H \end{array}$$

N-(2-N-オレオイルアミノエチル)-3-[N-(2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチルー1-オキソブチル)アミノ〕プロパンアミド200mgをメタノール10mlに溶かし、室温攪拌下に1規定カセイソーダ水溶液0.5mlを加え、2時間攪拌した。反応終了後、減圧下で溶媒を留去し、酢酸エチルで抽出し、有機層を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物150mg(収率86%)を得た。

性状:油状

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{0H}3324$, $\nu_{C=0}1650$

質量分析 分子式; C29H53N3O4

理論値 507.4011

※ 実測値 507.4044

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.94 (3H, s), 1.00 (3H, s), 1.16-1.40 (17H, m), 1.50-1.64 (2H, m), 1.92-2.08 (4H, m), 2.19 (2H, t, J=7Hz), 2.30-2.80 (6H, m), 3.20-3.54 (6H, m), 3.62-3.74 (1H, m), 4.02 (1H, s), 5.39-5.44 (2H, m), 6.40-6.50 (1H, m), 6.96-7.04 (1H, m), 7.45-7.53 (1H, m)

実施例-33

N-(2-N-オレオイルアミノエチル)-3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロパンアミド

Ж

$$\longrightarrow \bigvee_{0}^{N} \bigvee_{N} \bigvee_{N$$

N-(2-アミノエチル)オレオイルアミド3.38gと3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gと塩酸1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド1.91gとを塩化メチレン50mlに溶かし、一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物4.58g(収率81%)を得た。

性状;油状

IR (cm⁻¹,neat) ; ν_{C=0}1650 質量分析 分子式;C3₂H59N3O5

理論値 565.4455

実測値 565.4454

NMR (\$\delta\$, CDC13); 0.88 (3H, t, J=7Hz),
0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.23-1.40
(14H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (H, s),
1.52-1.86 (6H, m), 1.92-2.10 (4H, m),
2.18 (2H, t, J=7Hz), 2.46 (2H, t, J=6Hz),
3.29 (1H, d, J=12Hz), 3.38 (3H, brs),
3.44-3.62 (4H, m), 3.67 (1H, d, J=12Hz),
4.08 (1H, s), 5.30-5.42 (2H, m), 6.20-6.30 (1H, brs), 6.65-6.73 (1H, brs),
6.99-7.08 (1H, brs)

実施例-34

50 N-(3-オレオイルアミノプロピル)-3-(N-

(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル* *ボニル) アミノ〕 プロパンアミド

$$\longrightarrow \bigvee_{0} \bigvee_{N} \bigvee_$$

N-(3-アミノプロピル)オレオイルアミド3.39g と3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gと塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド1.91gとを塩化メチレン50mlに溶かし、一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合 20 物2.7g(収率47%)を得た。

性状;油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1660 質量分析 分子式; C₃₃H₆₁N₃O₅

理論値 579.4611 実測値 579.4630 $\times NMR$ (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz).

0.97 (3H, s) , 1.04 (3H, s) , 1.10-1.40 (20H, m) , 1.42 (3H, s) , 1.46 (3H, s) ,

1.54-1.90 (5H, m) , 1.90-2.10 (3H, m) ,

2. 20 (2H, t, J = 7Hz) , 2. 47 (2H, t, J = 6Hz) ,

3.20-3.36 (5H, m) , 3.48-3.66 (2H, m) ,

3.69 (1H, d, J=12Hz) , 4.08 (1H, s) , 5.30

-5.40 (2H, m) 、6.15-6.25 (1H, m) 、6.58

-6.66 (1H, m) $\sqrt{7.02}$ -7.10 (1H, m)

実施例-35

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

Ж

N-(3-オレオイルアミノプロピル)-3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロパンアミド0.58gを酢酸20mlと水10mlの混合溶媒に溶かし、室温で一夜攪拌した。反応終了後減圧で溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物0.48g(収率89%)を得た。

性状;油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1650 質量分析 分子式; C₃₀H₅₇N₃O₅

理論値 539.4297 実測値 539.4291

NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

0.90 (3H, s) 、1.01 (3H, s) 、1.20-1.40 (20H, m) 、1.55-1.68 (4H, m) 、1.92-

2.08 (4H, m) \cdot 2.19 (2H, t, J=6Hz) \cdot 2.36-

2.54 (2H, m) 、3.16-3.40 (6H, m) 、3.48 (2H, s) 、3.42-3.56 (1H, m) 、3.62-3.76

(1H, m) , 4.00 (1H, s) , 5.28-5.42 (2H, m) ,

6.18-6.24 (1H, m) 、6.85-6.94 (1H, m) 、

7.42-7.52 (1H, m)

実施例-36

N-(3-オレオイルアミノプロピル)-3-〔N-(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル)アミノ〕プロパンアミド0.54gをピリジン5mlに溶かし無水酢酸10mlを加え一夜攪拌した。反応終了後溶媒を減圧留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物0.62g(収率99%)を得た。

性状;油状

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=0}1738, 1658$

質量分析 分子式; C34H61N3O7

理論値 623.4508 実測値 623.4499

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

* 1.04 (3H, s) , 1.08 (3H, s) , 1.16-1.50 (23H, m) , 1.56-1.72 (2H, m) , 1.902.06 (2H, m) , 2.07 (3H, s) , 2.15 (3H, s) ,
2.19 (2H, t, J=7Hz) , 2.46 (2H, t, J=6Hz) ,
2.32-2.48 (2H, m) , 3.16-3.40 (5H, m) ,
3.48-3.62 (2H, m) , 3.86 (1H, d, J=11Hz) ,
4.03 (1H, s) , 4.90 (1H, s) , 5.28-5.40 (2H, m) , 5.95-6.06 (1H, m) , 6.60-6.70 (1H, m) , 7.18-7.28 (1H, m)

実施例-37

N-(4-オレオイルアミノブチル)-3-[N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

20

N-(4-アミノブチル)オレオイルアミド3.77gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gと塩酸1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド1.91gとを塩化メチレン50mlに溶かし、一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物2.66g(収率45%)を得た。

性状;油状

IR(cm⁻¹,neat);ν_{C=0}1648 質量分析 分子式;C34H63N3O5

理論値 593.4768 実測値 593.4797 NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.20-1.40 (18H, m), 1.43 (3H, s), 1.46 (3H, s), 1.50-1.70 (6H, m), 1.86-2.10 (6H, m), 2.16 (2H, t, J=8Hz), 2.45 (2H, t, J=6Hz), 3.20-3.32 (5H, m), 3.42-3.66 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 4.08 (1H, s), 5.26 -5.42 (2H, m), 5.78-5.86 (1H, m), 6.35 -6.45 (1H, m), 7.02-7.12 (1H, m)

実施例-38

N-(4-オレオイルアミノブチル)-3-[N-(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル)アミノ]プロパンアミド

N- (4-オレオイルアミノブチル) -3- [N- (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド1.19gを酢酸20mlと水10mlとの混合溶媒に溶かし、室温で一夜攪拌した。反応終了後減圧で溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物0.43g(収率39%)を得た。

性状;油状

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=01650}$

質量分析 分子式; C31H59N3O5

理論値 553.4455 実測値 553.4474 *NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.95 (3H, s), 0.99 (3H, s), 1.18-1.40

(17H, m) , 1.40-1.66 (6H, m) , 1.92-

2.10 (4H, m) \cdot 2.18 (2H, t, J=6Hz) \cdot 2.40-

2.50 (2H, m) 、 2.70-3.32 (6H, m) 、 3.32-

3. 72 (6H, m) 、 4. 00 (1H, s) 、 5. 30-5. 42 (2H, m) 、 6. 04-6. 10 (1H, m) 、 6. 60-6. 70

(1H, m) 、 7.42-7.52 (1H, m)

20 実施例-39N-4-(オレオイルアミノブチル)-3-[N-(2, 4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル)

アミノ〕プロパンアミド

N-(4-オレオイルアミノブチル)-3-(N-(2,4-ジヒドロキシー3,3-ジメチル-1-オキソブチル)アミノ]プロパンアミド0.55gをピリジン5mlに溶かし、無水酢酸10mlを加え一夜攪拌した。反応終了後溶媒を減圧留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物0.52g(収率82%)を得た。

性状:油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1730, 1650 質量分析 分子式; C₃₅H₆₃N₃O₇

理論値 637.4566 実測値 637.4584

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.03 (3H, s) , 1.07 (3H, s) , 1.20-1.40 (18H, m) , 1.50-1.70 (6H, m) , 1.70-

2.10 (6H, m) , 2.07 (3H, s) , 2.16 (3H, s) ,

2.10 (on, m) , 2.01 (on, s) , 2.10 (on, s) ,

2.16 (2H, t, J=7Hz) , 2.38 (2H, t, J=6Hz) ,

3.20-3.30 (4H, m) $\sqrt{3.42-3.62}$ (2H, m) $\sqrt{3.42-3.62}$

3.85 (1H, d, J=11Hz), 4.20 (1H, d, J=11Hz),

4.93 (1H, s) , 5.30-5.42 (2H, m) , 5.76-

5.86 (1H, m) , 6.22-6.30 (1H, m) , 7.00-

7.08 (1H, m)

実施例-40

N-(5-オレオイルアミノペンチル)-3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルポニル) アミノ] プロパンアミド

N-(5-アミノベンチル)オレオイルアミド3.66gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gと塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド1.91gとを塩化メチレン50mlに溶かし、一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物3.64g(収率60%)を得た。

性状:油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1660 質量分析 分子式; C35H65N3O5

理論値 607.4923 実測値 607.4906 *NMR (\$\delta\$, CDC13); 0.88 (3H, t, J=7Hz),
0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.20-1.74
(30H, m), 1.46 (3H, s), 1.48 (3H, s),
1.90-2.10 (4H, m), 2.16 (3H, t, J=7Hz),
2.44 (2H, t, J=7Hz), 3.24 (2H, dt, J=6Hz,
7Hz), 3.29 (1H, d, J=12Hz), 3.44-3.66
(2H, m), 3.68 (1H, d, J=12Hz), 4.07 (1H, s), 5.32-5.44 (2H, m), 5.54-5.62 (1H, m), 6.05-6.12 (1H, m), 6.96-7.08 (1H, m)

実施例-41

N-(6-アミノヘキシル)オレオイルアミド3.81g と3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プロピオン酸2.59gと塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド1.91gとを塩化メチレン50mlに溶かし、一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物2.92g(収率47%)を得た。

性状;油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1664, 1644 質量分析 分子式; C36H67N3O5

理論値 621.5080

実測値 621.5057

NMR (δ, CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz)、
0.97 (3H, s)、1.04 (3H, s)、1.18-1.76 (32H, m)、1.42 (3H, s)、1.46 (3H, s)、
1.92-2.10 (4H, m)、2.15 (2H, t, J=7Hz)、
2.44 (2H, t, J=7Hz)、3.23 (2H, dt, J=6Hz, 7Hz)、3.29 (1H, d, J=12Hz)、2.44-3.66 (4H, m)、3.68 (1H, d, J=12Hz)、4.07 (1H, s)、5.30-5.42 (2H, m)、5.48-5.58 (1H, m)、5.96-6.06 (1H, m)、7.00-7.06 (1H, m)
実施例-42
N- (8-オレオイルアミノオクチル) - 3 - [N-

N- (8-オレオイルアミノオクテル) -3- (N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル (78)

ボニル) アミノ] プロパンアミド

$$\longrightarrow \bigvee_{0} \bigvee_{0} \bigvee_{N} \bigvee_$$

N-(8-アミノオクチル)オレオイルアミド4.08gと3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gと塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド1.91gとを塩化メチレン50mlに溶かし、一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合 20物1.36g(収率21%)を得た。

155

性状;油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1664, 1644 質量分析 分子式; C₃₈H₇₁N₃O₅

理論値 649.5392 実測値 649.53886 *NMR (\$\delta\$, CDC13); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.20-1.40
(27H, m), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s),

1.56-1.72 (4H, m), 1.92-2.10 (4H, m),

2.15 (2H, t, J=7Hz), 2.43 (2H, t, J=7Hz),

3.18-3.26 (5H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz),

3.44-3.66 (4H, m), 3.68 (1H, d, J=12Hz),

4.07 (1H, s), 5.30-5.40 (2H, m), 5.40
5.48 (1H, m), 5.86-5.94 (1H, m), 6.98
7.06 (1H, m)

実施例-43

N-(2-オレオイルオキシエチル)-3-[N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

156

2-アミノエチル オレイネート3.26gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gと塩酸 1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド1.91gとを塩化メチレン50mlに溶かし、一夜撹拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物1.75g(収率31%)を得た。

性状;油状

IR(cm⁻¹, neat);ν_{C=0}1742, 1660 質量分析 分子式;C₃₂H₅₈N₂O₆

理論値 566.4294 実測値 566.4304 NMR (δ , CDC13); 0.88 (3H, t, J=7Hz) , 0.97 (3H, s) , 1.04 (3H, s) , 1.16-1.40 (H, m) 1.42 (3H, s) , 1.46 (3H, s) , 1.52-1.70 (4H, m) , 1.70-1.90 (2H, m) , 1.96-2.08 (2H, m) , 2.32 (2H, t, J=7Hz) , 2.46 (2H, t, J=7Hz) , 3.29 (1H, d, J=12Hz) , 3.42-3.66 (4H, m) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) , 4.07 (1H, s) , 4.15 (2H, t, J=12Hz) , 5.32-5.40 (2H, m) , 6.08-6.18 (1H, m) , 6.98-7.08 (1H, m)

実施例-44

2 - (N-オレオイルアミノ) エチル 3 - (N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオネート

50

N-(2-ヒドロキシエチル) オレオイルアミド0.97 gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオン酸0.78gとジシクロヘキシルカルボジイミド0.61g及び4-(N,N-ジメチルアミノ) ピリジン0.36gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物1.50g(収率90%)を得た。

性状;油状 IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1742,1658

質量分析 分子式; C32H58N2O6

理論値 566.4254

* 実測値 566.4274

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.98 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.22-1.38 (18H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s), 1.50-1.72 (5H, m), 1.92-2.08 (4H, m), 2.21 (2H, t, J=7Hz), 2.56 (2H, t, J=6Hz), 3.29 (1H, d, J=12Hz), 3.42-3.70 (4H, m), 3.66 (1H, d, J=12Hz), 4.08 (1H, s), 4.18

(1H, s) , 5.28-5.40 (2H, m) , 6.27-6.38

(1H. brs) , 6.88-6.96 (1H. brs)

実施例-45

2-(N-オレオイルアミノ) エチル 3-[N-(2,4-ジヒドロキシー3,3-ジメチルー1-オキソプチル) アミノ] プロピオネート

2-(N-オレオイルアミノ) エチル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート880mgを酢酸20mlと水10mlとの混合溶媒に溶かし、室温で一夜撹拌した。反応終了後減圧で溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物740mg(収率91%)を得た。

性状;油状

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{OH}3324$, $\nu_{C=0}1740, 1650$

質量分析 分子式; C29H54N2O6

理論値 526.3952 実測値 526.3961 NMR (\(\delta \), CDC13) ; 0.88 (3H, t, J=7Hz) ,

0.94 (3H, s) , 1.04 (3H, s) , 1.20-1.40

(20H, m) , 1.52-1.68 (2H, m) , 1.90
2.10 (3H, m) , 2.20 (2H, t, J=7Hz) , 2.49
2.58 (2H, m) , 2.80-3.30 (3H, m) , 3.38
3.76 (6H, m) , 4.02 (1H, s) , 4.05-5.42 (2H, m) , 6.20-6.30 (1H, brs) , 7.30-7.40

(1H, brs)

実施例-46

NーメチルーNー (2ーヒドロキシエチル) オレオイルアミド3.40gと3ー [Nー (2,2,5,5ーテトラメチルー1,3ージオキサンー4ーカルボニル) アミノ] プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4ー (N,Nージメチルアミノ) ピリジン1.22gとをトルエン30m1に溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物3.42g (収率59%) を得た。

性状;油状

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{c=0}1740, 1658$

質量分析 分子式; C33H60N2O6

理論値 580.4452

* 実測値 580.4478

CH₃

NMR (δ, CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.22-1.42 (19H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s), 1.55-1.70 (3H, m), 1.90-2.10 (4H, m),

2. 30 (2H, tt, J = 7Hz, 7Hz) , 2. 52-2. 60 (2H, m) , 3. 05 (3H, s) , 3. 29 (1H, d, J = 12Hz) , 3. 42-3. 67 (4H, m) , 3. 68 (1H, d, J = 12Hz) ,

4.08 (1H, s) , 4.24 (2H, t, J=7Hz) , 5.30-

5.42 (2H, m) , 6.98-7.08 (1H, m)

実施例-47

3-(N-オレオイルアミノ) プロピル 3-(N-4) (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオネート

50

N- (3-ヒドロキシプロピル) オレオイルアミド3. 40gと3- [N- (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4- (N,N-ジメチルアミノ) ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱環流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物4.52g (収率78%) を得た。性状;油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1740, 1654 質量分析 分子式; C₃₃H₆0N₂O₆ 理論値 580.4450 実測値 580.4449 NMR (δ, CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz)、 0.98 (3H, s)、1.04 (3H, s)、1.10-1.50 (21H, m)、1.43 (3H, s)、1.46 (3H, s)、 1.52-1.86 (2H, m)、1.84 (2H, tt, J=6Hz, 7Hz)、1.90-2.10 (3H, m)、2.17 (2H, t, J=7Hz)、2.56 (2H, t, J=6Hz)、3.28 (1H, d, J=12Hz)、3.33 (2H, dd, J=6Hz, 7Hz)、

3.35-3.60 (2H, m) 、3.68 (1H, d, J=12Hz) 、4.08 (1H, s) 、4.15 (2H, t, J=7Hz) 、5.28-5.42 (2H, m) 、5.92-60.2 (1H, brs) 、6.90 -7.00 (1H, brs)

* 実施例-48

162

3-N-オレオイルアミノプロピル 3- (N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート0.58gを酢酸20mlと水10mlの混合溶媒に溶かし、室温で一夜撹拌した。反応終了後減圧で溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物0.49g(収率90%)を得た。

性状;油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1740, 1652 質量分析 分子式; C₃₀H₅₆N₂O₆

理論値 540.4145 実測値 540.4138

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

実施例-49

3-(N-オレオイルアミノ) プロピル 3-(N-4) (2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチル-1-オキソプチル) アミノ) プロピオネート

※

3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-(N- 40 (2,4-ジヒドロキシー3,3-ジメチルー1-オキソブチル)アミノ]プロピオネート540mgをピリジン5mlに溶かし、無水酢酸10mlを加え一夜撹拌した。反応終了後溶媒を減圧留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物500mg(収率80%)を得た。

性状;油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1740, 1650 質量分析 分子式; C₃₄H₆₀N₂O₈

理論値 624.4348

40 実測値 624.4323

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 1.04 (3H, s), 1.07 (3H, s), 1.15-1.40 (21H, m), 1.55-1.72 (2H, m), 1.84 (2H, tt, J=6Hz, 6Hz), 1.92-2.10 (3H, m), 2.07 (3H, s), 2.15 (3H, s), 2.16 (2H, t, J=7Hz), 2.54 (2H, t, J=6Hz), 3.20-3.68 (4H, m), 3.83 (1H, d, J=11Hz), 4.09 (1H, d, J=11Hz), 4.12 (2H, d, J=6Hz), 4.93 (1H, s), 5.30-5.38 (2H, m), 5.92-6.02 (1H, m), 6.70-6.80 (1H, m)

164

実施例-50

* (2,4-ジベンゾイルオキシ-3,3-ジメチル-1-オキ

3- (N-オレオイルアミノ) プロピル 3- (N- * ソブチル) アミノ) プロピオネート

3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-〔N-(2,4-ジヒドロキシー3,3-ジメチル-1-オキソブチル)アミノ]プロピオネート270mgをピリジン5mlに溶かし、塩化ベンゾイル281mgを加え一夜撹拌した。反応終了後溶媒を減圧留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物260mg(収率69%)を得た。

性状;油状

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=0}1722, 1650$

質量分析 分子式; C44H64N2O8

理論値 748.4662 実測値 748.4673

NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1. 20-1. 40 (25H, m) , 1. 52-1. 64 (2H, m) ,
 1. 76 (2H, tt, J=6Hz, 7Hz) , 1. 92-2. 06 (4H, m) , 2. 11 (2H, t, J=7Hz) , 2. 51 (2H, t, J=6Hz) , 3. 18-3. 40 (2H, m) , 3. 40-3. 66 (2H, m) , 4. 02 (2H, t, J=6Hz) , 4. 28 (1H, d, J=10Hz) , 4. 33 (1H, d, J=10Hz) , 5. 30 -5. 40 (2H, m) , 5. 82-5. 92 (1H, m) , 6. 78

20. - 5.40 (2H, m) , 5.82-5.92 (1H, m) , 6.78 - 6.86 (1H, m) , 7.40-7.50 (4H, m) , 7.52

-7.64 (2H, m), 8.00-8.10 (4H, m)

実施例-51

3 - (N-オレオイルアミノ)プロピル 3 - [N-(4-ベンゾイルオキシ-2-ヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル)アミノ]プロピオネート

※

3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-(N-(2,4-ジヒドロキシー3,3-ジメチル-1-オキソブチ 40ル)アミノ]プロピオネート540mgをピリジン5mlに溶かし、塩化ベンゾイル140mgを加え一夜撹拌した。反応終了後溶媒を減圧留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物318mg(収率51%)を得た。

性状;油状

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=0}1740, 1720, 1660$

質量分析 分子式; C37H60N2O6

理論値 628.4449 実測値 628.4423 1.06 (3H, s) ,1.18 (3H, s) ,1.16-1.40 (17H, m) ,1.48-1.62 (2H, m) ,1.62-1.70 (3H, m) ,1.81 (2H, tt, J=7Hz, 7Hz) ,1.92-2.08 (3H, m) ,2.11 (3H, t, J=7Hz) ,2.42-2.70 (2H, m) ,3.18-3.30 (1H, m) ,3.34-3.48 (2H, m) ,3.64-3.76 (1H, m) ,

NMR (δ , CDC1₃) : 0.88 (3H, t, J=7Hz),

4.00-4.05 (2H, m), 4.12 (1H, d, J=12Hz),

4.14-4.24 (1H, m) , 4.38 (1H, d, J=12Hz) ,

4.64-4.68 (1H, brs), 5.28-5.40 (2H, m),

5.72-5.82 (1H, brs), 7.30-7.38 (1H, m), 7.44 (2H, dd, J=7Hz, 7Hz), 7.56 (1H, dd,

(83)

165

J = 7Hz, 7Hz), 8.05 (2H, d, J = 7Hz)

実施例-52

3-N-オレオイルアミノプロピル 3-[N-(2-*

166

*フェニル-5,5-ジメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

N-(3-ヒドロキシプロピル)オレオイルアミド3. 40gと3-[N-(2-フェニル-5,5-ジメチル-1,3 -ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸 20 3.07gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30 mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物5.34g(収率85%)を得た。

性状;油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1738, 1662 質量分析 分子式; C₃7H₆₀N₂O₆

理論値 628.4452 実測値 628.4465

NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.11 (3H, s) ,1.20 (3H, s) ,1.22-1.43 (13H, m) ,1.52-1.72 (6H, m) ,1.77 (2H, tt, J=7Hz, 7Hz) ,1.90-2.06 (4H, m) , 2.14 (2H, tt, J=7Hz, 7Hz) ,2.38 (2H, t, J=7Hz) ,2.52 (2H, t, J=7Hz) ,3.26 (1H, dt, J=6Hz, 7Hz) ,3.46-3.62 (4H, m) , 3.69 (1H, d, J=12Hz) ,4.10 (1H, t, J=7Hz) , 4.11 (1H, s) ,5.30-5.42 (2H, m) ,5.52 (1H, s) ,5.82-5.92 (1H, m) ,6.90-7.04 (1H, m) ,7.38-7.44 (3H, m) ,7.48-7.53 (2H, m)

実施例-53

30 3-N-オレオイルアミノプロピル 3- [N-(3,3-ジメチル-1,5-ジオキサスピロ [5,5] ウンデカン-3-カルボニル) アミノ] プロピオネート

N-(3-ヒドロキシプロピル) オレオイルアミド3. 40gと3-[N-(3,3-ジメチルー1,5-ジオキサスピロ[5,5] ウンデカン-3-カルボニル) アミノ] プロピオン酸2.99gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ) ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物5.46g(収率88%)を得た。

性状;油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1740, 1652 質量分析 分子式; C₃₆H₆₄N₂O₆

理論値 620.4763

* 実測値 620.4761

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

0.98 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.22-2.10

(36H, m), 2.17 (2H, t, J=7Hz), 2.56 (2H, t)

168

t, J = 6Hz), 3.26 (1H, d, J = 12Hz), 3.32

(2H, dt, J=6Hz, 7Hz), 3.50-3.68 (4H, m),

3.71 (1H, d, J=12Hz), 4.10 (1H, s),

4.15 (2H, t, J = 7Hz), 5.28-5.40 (2H, m),

5.90-5.98 (1H, m) , 6.98-7.10 (1H, m)

10 実施例-54

3-(N-オレオイルアミノ) プロピル 3-(N-4) (2-ヒドロキシー3,3-ジメチルー4-(トリメチルアセチル) オキシー<math>1-オキソブチル) アミノ] プロピオネート

$$\begin{array}{c|c}
HO & HO \\
\hline
& N \\
& O \\
& O \\
\end{array}$$

3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-[N-(2,4-ジヒドロキシー3,3-ジメチル-1-オキソブチル)アミノ]プロピオネート540mgをピリジン5mlに溶か 30し、塩化ピバロイル220mgを加え一夜撹拌した。反応終了後溶媒を減圧留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物139mg(収率22%)を得た。

性状:油状

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{c=0}1740, 1660$

NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.20-1.38 (25H, m) ,1.59 (9H, s) ,1.52

 \times -1.70 (2H, m), 1.85 (2H, tt, J=7Hz, 7Hz),

1.94-2.06 (6H, m), 2.17 (2H, t, 7Hz),

2.56 (2H, t, J = 7Hz), 3.28-3.40 (2H, m),

3.54-3.62 (2H, m), 4.07 (1H, d, J=12Hz),

4.10-4.20 (2H, m), 4.68 (1H, d, J=12Hz),

5.11 (1H, s) , 5.28-5.40 (2H, m) , 5.70

-5.80 (1H, m), 6.94-7.02 (1H, m)

実施例-55

$$\bigcup_{0} \bigcup_{0} \bigcup_{N} \bigcup_{0} \bigcup_{0} \bigcup_{N} \bigcup_{0} \bigcup_{0$$

N-(3-ヒドロキシプロピル) ヘキサンアミド1.75 50 gと3-(N-2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサ

ンー4ーカルボニル)アミノ〕プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4ー(N,Nージメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物1.90g(収率46%)を得た。

性状:油状

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=0}1740, 1658$

質量分析 分子式; C21H38N2O6

理論値 414.2730 実測値 414.2741

NMR (δ , CDC1₃); 0.90 (3H, t, J=7Hz),

* 0.98 (3H, s) , 1.04 (3H, s) , 1.22-1.36 (3H, m) , 1.43 (3H, s) , 1.46 (3H, s) , 1.58-1.74 (1H, m) , 1.85 (2H, tt, 7Hz, 7Hz) , 2.18 (2H, t, J=7Hz) , 2.56 (2H, t, J=7Hz) , 3.29 (1H, d, J=12Hz) , 3.33 (2H, dt, J=6Hz, 7Hz) , 3.46-3.66 (4H, m) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) , 4.08 (1H, s) , 4.16 (2H, t, J=12Hz) , 5.94-6.02 (1H, m) , 6.92-7.04 (1H, m)

10 実施例-56

170

N-(3-ヒドロキシプロピル)オクタンアミド2.03gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.56gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30m1に溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除 30き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物2.91g(収率66%)を得た。

性状;油状

IR(cm⁻¹, neat);ν_{C=0}1738, 1658 質量分析 分子式;C₂₃H₄₂N₂O₆

理論値 442.3043

実測値 442.3054

**NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.98 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.20-1.36 (5H, m), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s), 1.56-1.74 (3H, m), 1.84 (2H, tt, J=7Hz, 7Hz), 2.17 (2H, t, J=7Hz), 2.56 (2H, t, J=7Hz), 3.29 (1H, d, J=12Hz), 3.33 (2H, dt, J=6Hz, 7Hz), 3.46-3.66 (4H, m), 3.68 (1H, d, J=12Hz), 4.08 (1H, s), 4.15 (2H, t, J=7Hz), 5.94-6.02 (1H, m), 6.92-7.04 (1H, m)

実施例-57

 $3-(N-\ddot{r})$ $7-\ddot{r}$ $3-(N-\ddot{r})$ $3-(N-\ddot{r})$ $3-(2,2,5,5-\ddot{r})$ $3-\ddot{r}$ $3-\ddot{r$

N-(3-ヒドロキシプロピル) デカンアミド2.29g 50 と3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサ

ンー4ーカルボニル)アミノ〕プロピオン酸2.59g,ジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4ー(N,Nージメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物4.61g(収率98%)を得た。

性状:油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1740, 1662 質量分析 分子式; C₂₅H₄₆N₂O₆

理論値 470.3356 実測値 470.3377

NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

172

* 0.98 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.20-1.34 (6H, m), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s),

1.56-1.78 (4H, m) , 1.82-1.94 (3H, m) ,

2.17 (2H, t, J = 7Hz), 2.36-2.44 (1H, m),

2.56 (2H, t, J=7Hz), 3.29 (1H, d, J=12Hz),

3.33 (2H, dt, J = 6Hz, 7Hz), 3.46-3.66 (4H,

m), 3.68 (1H, d, J=12Hz), 4.08 (1H, s),

4.15 (2H, t, J = 12Hz), 5.92-6.02 (1H, m),

6.08-6.18 (1H, m), 6.92-7.07 (1H, m)

10 実施例-58

3-(N-F) (N-F) (N-F) (N-F) (1, 2, 5, 5-F) (N-F) (2, 2, 5, 5-F) (N-F) (N-F)

N-(3-ヒドロキシプロピル)ドデカンアミド2.57 gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物3.19g(収率64%)を得た。

性状:油状

IR(cm⁻¹,neat);ν_{C=0}1738,1660 質量分析 分子式;C₂₇H₅₀N₂O₆

理論値 498.3668 実測値 498.3676 NMR (δ, CDCl₃); 0.87 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.18-1.36 (7H, m), 1.41 (3H, s), 1.45 (3H, s), 1.56-1.76 (6H, m), 1.78-1.94 (4H, m),

2.16 (2H, t, J=7Hz) , 2.36-2.42 (2H, m) ,

2.55 (2H, t, J=7Hz), 3.28 (1H, d, J=7Hz),

3.31 (2H, dt, J = 6Hz, 7Hz), 3.44-3.65

(4H, m), 3.67 (1H, d, J=12Hz), 4.06 (1H, d, J=12Hz)

s), 4.14 (2H, t, J = 7Hz), 5.96-6.02 (1H,

m), 6.90-7.04 (1H, m)

実施例-59

3-(N-F)トラデカノイルアミノ)プロピル 3-(N-(2,2,5,5-F)ラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

173

N-(3-ヒドロキシプロピル)テトラデカンアミド2.87gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物4.63g(収率88%)を得た。

性状:油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1740, 1656 質量分析 分子式; C₂9H₅₄N₂O₆

理論値 526.3981 実測値 526.3983 *NMR (\$\delta\$, CDC13); 0.88 (3H, t, J=7Hz),
0.98 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.20-1.34
(15H, m), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s),
1.52-1.64 (4H, m), 1.84 (2H, tt, J=7Hz,
7Hz), 2.17 (2H, t, J=7Hz), 2.36-2.44
(1H, m), 2.56 (2H, t, J=7Hz), 3.29 (1H,
d, J=12Hz), 3.33 (2H, dt, J=6Hz, 7Hz),
3.48-3.66 (4H, m), 3.68 (1H, d, J=12Hz),
4.08 (1H, s), 4.16 (2H, t, J=7Hz), 5.92
-5.96 (1H, m), 6.90-7.02 (1H, m)

実施例-60

 $3-(N-\wedge++)$ デカノイルアミノ)プロピル 3-(N-(2,2,5,5-)テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

174

N-(3-ヒドロキシプロピル) ヘキサデカンアミド3.13gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ) ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物5.48g(収率99%)を得た。

性状;油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1740, 1658 質量分析 分子式; C₃₁H₅₈N₂O₆

理論値 554.4294

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.98 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.21-1.36 (22H, m), 1.43 (3H, s), 1.46 (3H, s), 1.56-1.98 (6H, m), 1.84 (2H, tt, J=7Hz, 7Hz), 2.17 (2H, t, J=7Hz), 2.56 (2H, t, J=7Hz), 3.29 (1H, d, J=12Hz), 3.32 (2H, dd, J=7Hz, 6Hz), 3.67 (1H, d, J=12Hz), 4.08 (1H, s), 4.16 (2H, t, J=12Hz),

5. 92-5. 98 (1H, m) , 6. 92-7. 04 (1H, m)

実施例-61

実測値 554.4301

3-(N-オクタデカノイルアミノ)プロピル <math>3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

N-(3-ヒドロキシプロピル)オクタデカンアミド3.42gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサンー4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物3.90g(収率67%)を得た。

性状:油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1738, 1652 質量分析 分子式; C₃₃H₆₂N₂O₆

理論値 582.4608

* 実測値 582.4619

NMR (\(\delta \), CDC13 \); (0.88 (3H, t, J=7Hz) ,

0.98 (3H, s) , 1.04 (3H, s) , 1.20-1.36

(17H, m) , 1.42 (3H, s) , 1.46 (3H, s) ,

1.54-1.96 (10H, m) , 2.17 (3H, t, J=7Hz) ,

2.56 (2H, t, J=7Hz) , 3.28 (1H, t, J=12Hz) ,

3.33 (2H, dt, J=6Hz, 7Hz) , 3.44-3.62

(4H, m) , 3.67 (1H, d, J=12Hz) , 4.08

(1H, s) , 4.16 (2H, t, J=7Hz) , 5.96-

176

6.02 (1H, m), 6.92-7.04 (1H, m)

実施例-62

3-(N-1) (N-1) (

$$\longrightarrow 0 0 0 0 0 0 0 0$$

N-(3-ヒドロキシプロピル) リノレオイルアミド 3.38gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ) ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物を収率67%で得た。

性状;油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1740, 1654 質量分析 分子式; C₃₃H₅₈N₂O₆

理論値 578.4294 実測値 578.4291

NMR (δ , CDCl₃); 0.89 (3H, t, J=7Hz),

0.98 (3H, s) ,1.04 (3H, s) ,1.20-1.44 (17H, m) ,1.43 (3H, s) ,1.46 (3H, s) ,

1.52-1.76 (4H, m) ,1.84 (2H, tt, J=7Hz, 7Hz) ,2.00-2.10 (6H, m) ,2.17 (2H, t, J=7Hz) ,2.36-2.44 (1H, m) ,2.56 (2H, t, J=7Hz) ,2.77 (2H, t, J=7Hz) ,3.29 (1H, d, J=12Hz) ,3.32 (2H, dd, J=6Hz, 7Hz) ,3.46-3.64 (4H, m) ,3.67 (1H, d, J=12Hz) ,4.08 (1H, s) ,4.16 (2H, t, J=12Hz) ,5.28-5.42 (1H, m) ,5.92-6.00 (1H, m) ,6.94-7.02 (1H, m)

実施例-63

40

3-(N-U)/U/U N-U)/U N-U/U N-U/

N-(3-ヒドロキシプロピル) リノレニルアミド3. 35gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ) ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し20精製し、標記化合物4.09g(収率71%)を得た。

性状;油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1738, 1652 質量分析 分子式; C₃₃H₅₆N₂O₆

理論値 576.4138 実測値 576.4126

NMR (δ , CDCl₃); 0.97 (3H, t, J=7Hz),

2 0.98 (3H, s) ,1.05 (3H, s) ,1.26-1.44 (12H, m) ,1.43 (3H, s) ,1.46 (3H, s) , 1.53-1.74 (6H, m) ,1.80-1.92 (4H, m) , 2.02-2.10 (2H, m) ,2.17 (2H, t, J=7Hz) , 2.34-2.42 (2H, m) ,2.56 (2H, t, J=7Hz) , 3.29 (1H, d, J=12Hz) ,2.74-2.86 (2H, m) , 3.28 (1H, d, J=12Hz) ,3.32 (2H, dd, J=6Hz, 7Hz) ,3.42-3.66 (4H, m) ,3.68 (1H, d, J=12Hz) ,4.07 (1H, s) ,4.15 (2H, t, J=12Hz) ,5.26-5.44 (6H, m) ,5.90-6.00 (1H, m) ,6.92-7.06 (1H, m)

実施例-64

4-(N-T) N-T N-T

N-(4-ヒドロキシブチル) オレオイルアミド3.54 gと3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ) ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標配化合物5.05g(収率85%)を得た。

性状:油状

IR(cm⁻¹,neat);ν_{C=0}1740,1662 質量分析 分子式;C₃₄H₆₂N₂O₆ 理論値 594.4608 実測値 594.4618

40 NMR (δ, CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.20-1.40 (23H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s), 1.50-1.80 (6H, m), 1.86-2.10 (3H, m), 2.17 (2H, dt, J=6Hz, 7Hz), 2.56 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.40-3.66 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 4.08 (1H, s), 4.12 (2H, t, J=6Hz), 5.30-5.40 (2H, m), 5.48-5.56 (1H, m), 6.90-7.00 (1H, m) 実施例-65

50 4- (N-オレオイルアミノ) プチル 3- [N-(2,

(90)

4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル)**アミノ〕プロピオネート

4-(N-オレオイルアミノ) ブチル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート0.59gを酢酸20mlと水10mlの混合溶媒に溶かし、室温で一夜攪拌した。反応終了後減圧で溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物0.50g(収率91%)を得た。

179

性状:油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1740, 1658 質量分析 分子式; C₃₁H₅₈N₂O₆

理論値 554.4293 実測値 554.4291 ※NMR (δ, CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),
0.94 (3H, s), 1.01 (3H, s), 1.18-1.42
(21H, m), 1.50-1.80 (6H, m), 1.902.12 (3H, m), 2.18 (2H, t, J=7Hz), 2.45
- 2.57 (2H, m), 3.10-3.80 (8H, m), 4.02
(1H, m), 4.05-4.13 (1H, m), 4.18-4.26
(1H, m), 5.30-5.41 (2H, m), 5.88-5.96
(1H, m), 7.34-7.44 (1H, m)

実施例-66

5- (N-オレオイルアミノ) ペンチル 3- [N- (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

180

Ж

N-(5-ヒドロキシペンチル)オレオイルアミド3.68gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物4.99g(収率82%)を得た。

性状:油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1738, 1658 質量分析 分子式; C₃₅H₆₄N₂O₆

理論値 608.4764 実測値 608.4764 NMR (δ , CDC13); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.20-1.80 (26H, m), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s), 1.84-2.10 (4H, m), 2.15 (2H, t, J=6Hz), 2.56 (2H, t, J=6Hz), 3.25 (1H, dt, J=6Hz, 6Hz), 3.29 (1H, d, J=12Hz), 3.40-3.68 (4H, m), 3.68 (1H, d, J=12Hz), 4.08 (1H, s), 4.10 (2H, t, J=12Hz), 5.30-5.40 (2H, m), 5.48-5.54 (1H, m), 6.90-7.02 (1H, m)

実施例-67

5 - (N-オレオイルアミノ) ヘキシル 3 - [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow N \longrightarrow N$$

N-(6-ヒドロキシヘキシル) オレオイルアミド3.82gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ) ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物2.80g(収率45%)を得た。

性状;油状

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=0}1740, 1656$

質量分析 分子式; C36H66N2O6

理論値 622.4920

実測値 633.4923

* NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.20-1.54

(24H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

1.56-1.70 (6H, m), 1.90-2.10 (4H, m),

2.15 (2H, t, J = 7Hz), 2.55 (2H, t, J = 6Hz),

3. 24 (1H, dt, J = 6Hz, 6Hz), 3. 29 (1H, d, J = 12Hz), 3.

40-3.66 (2H, m) , 3.68 (1H, d,

J = 12Hz), 4.08 (1H, s), 4.09 (2H, t, J =

6Hz), 5.30-5.40 (2H, m), 5.40-5.50

(1H, m), 6.92-7.02 (1H, m)

実施例-68

$$0 \longrightarrow H \longrightarrow S \longrightarrow H$$

N-(2-メルカプトエチル) オレオイルアミド3.42 40 gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ) ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱選流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物4.77g(収率82%)を得た。

NMR (δ, CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.98 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.20-1.40 (19H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s), 1.58-1.70 (2H, m), 1.84-2.10 (4H, m), 2.17 (2H, t, J=7Hz), 2.78-2.86 (2H, m), 3.05 (2H, t, J=6Hz), 3.29 (1H, d, J=12Hz),

3.35-3.62 (5H, m), 3.67 (1H, d, J=12Hz),

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{c=0}1730, 1656$

質量分析 分子式; C32H58N2O5S

理論値 582.4123 実測値 582.4095

4.07 (1H, s) , 5.34-5.41 (2H, m) , 5.93 - 6.02 (1H, m) , 6.83-6.92 (1H, m)

実施例-69

184

* S - 〔2 - (N - オレオイルアミノ)エチル〕 3 - [N - (2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキ
* ソブチル)アミノ〕プロパンチオエート

$$\bigcup_{0}^{0} \bigcup_{N}^{H} \bigcup_{N}^{0} \bigcup_{N$$

S-〔2-(N-オレオイルアミノ) エチル〕3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンチオエート0.58gを酢酸20m1と水10m1の混合溶媒に溶かし、室温で一夜攪拌した。反応終了後減圧で溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物0.16g(収率29%)を得た。

性状;油状

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1650 質量分析 分子式; C₂9H₅4N₂O₅S

理論値 542.3753 実測値 542.3765

NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

実施例-70

N-[(1S,2S)-2-(オレオイルアミノ) シクロへキサン-1-イル)-3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

$$H_2N$$
 H_2N $+$ 0

$$0 \longrightarrow H \longrightarrow CO_2H$$

※

3-N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオン酸745mg,N-(2-アミノシクロヘキシル)オレオイルアミド800mgと塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミドgとを塩化メチレン50mlに溶かし、一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物を、シリ 50

カゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物504mg(収率34%)を得た。

性状:油状

旋光度 [α]_D; -15.1° (C=1.0, CHCl₃)

IR (cm⁻¹, neat) ; ν C=01660, 1642 質量分析 分子式; C36H65N3O5

理論値 619.4924

実測値 619.4913

NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H,s),1.04 (3H,s),1.15-1.37 (24H, m), 1.43 (3H, s), 1.46 (3H, s), 1.50-1.62 (2H, m), 1.68-1.82 (2H, m),

1.90-2.08 (6H, m) , 2.11 (2H, t, J = 7Hz) ,

2.28-2.44 (2H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz),

3.36-3.48 (1H, m) , 3.55-3.68 (3H, m) ,

186

* 3.69 (1H, d, J=12Hz), 4.08 (1H, d, J=11Hz) , 5. 29-5. 40 (2H, m) , 5. 84 (1H, brs) , 6.38 (1H, brs), 7.00 (1H, t, J=6Hz)

実施例-71

キサン-1-イル] -3-[N-{(2R) -2,4-ジア セトキシー3,3-ジメチルー1-オキソプチル}アミ

ノ〕プロパンアミド

$$\begin{array}{c|c} Ac0 & Ac0 \\ \hline \\ N & \\ \end{array}$$

3-N-{(2R)-2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチ ル-1-オキソプチル}アミノ]プロピオン酸187mgと (1S, 2S) - N- (2-アミノシクロヘキシル) オレオ イルアミド172mgと塩酸 1-エチル-3-(3-ジメ チルアミノプロピル) カルボジイミドgとを塩化メチレ 30 ン50mlに溶かし、一夜攪拌した。反応終了後、反応液を 水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去し た。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供 し精製し、標記化合物194mg(収率56%)を得た。

性状:油状

旋光度〔 α 〕 D; -3.10° (C=1.0, CHCl₃)

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=0}1750, 1660$

質量分析 分子式; C36H65N307

理論値 663.4822

実測値 663.4833

NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.03 (3H, s), 1.08 (3H, s), 1.18-1.39 (24H, m) , 1.07-1.83 (2H, m) , 1.92-2.09 (6H, m), 2.08 (3H, s), 2.14 (2H, t, J = 7Hz), 2.20 (3H, s), 2.32 (2H, t, J = 7Hz) , 3. 28-3. 40 (1H, m) , 3. 49-3. 59 (2H, m) 3.61-3.74 (1H, m) 3.82 (1H, d, J= 12Hz), 4.04 (1H, d, J=12Hz), 4.09 (1H, s), 5.29-5.40 (2H, m), 5.79 (1H, d, J=8Hz), 6.19 (1H, d, J=8Hz), 7.03 (1H, t, J = 6Hz

実施例-72

N- (2- (オレオイルアミノ) シクロヘキサン-1-イル] -3- [N- { (2R) -2,4-ジアセトキシ-3,3 -ジメチル-1-オキソブチル}アミノ〕プロパンアミ

ĸ

$$\begin{array}{c|c}
Ac0 & Ac0 \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
&$$

$$+ \begin{array}{c|c} Ac0 & Ac0 \\ \hline & N \\$$

3- [N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1 -オキソブチル) アミノ] プロピオン酸1.01gとN-(2-アミノシクロヘキシル) オレオイルアミド1.26g と塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピ ル) カルボジイミド1.91gとを塩化メチレン50mlに溶か し、一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水 硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシ リカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記 化合物に2種のジアステレオマーA (N- ((1R,2R) -2-(オレオイルアミノ)シクロヘキサン-1-イ ル) $-3-[N-{(2R)}-2,4-ジアセトキシ-3,3-$ ジメチルー1ーオキソプチル}アミノ〕プロパンアミ ド) 及びB (N- ((1S, 2S) - 2- (オレオイルアミ ノ) シクロヘキサン-1-イル] -3- (N-{(2R) -2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチ ル}アミノ〕プロパンアミド〕を各々603mg(収率28 %) 及び714mg (収率33%) を得た。

Α

性状;油状

旋光度〔 α 〕 D; -32.0° (C=1.0, CHCl₃)

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{c=0}1750, 1660$ 質量分析 分子式; C37H65N3O7

理論値 663.4822

実測値 663.4834

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 1.08 (3H, s), 1.10 (3H, s), 1.21-1.38 (24H, m) , 1.46-1.65 (2H, m) , 1.69-1.79 (2H, m), 1.88-2.08 (6H, m), 2.08 (3H, s), 2.13 (2H, t, J=7Hz), 2.14-2.26 (1H, m), 2.16 (3H, s), 2.23-2.42 (1H, m)m), 3.06-3.16 (1H, m), 3.56-3.79 (3H, m), 3.90 (1H, d, J=11Hz), 4.07 (1H, d, J = 11H2), 4.80 (1H, s), 5.29-5.42 (1H, m) , 5.69 (1H, d, J=8Hz) , 6.56 (1H, d, J=8Hz), 7.41 (1H, t, J = 6Hz)

В

性状:油状

旋光度〔 α 〕_D; -3.10° (C=1.0, CHCl₃)

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=0}1750, 1660$

質量分析 分子式; C37H65N3O7

理論値 663.4822

実測値 663.4833

NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 1.03 (3H, s), 1.08 (3H, s), 1.18-1.39

(24H, m), 1.07-1.83 (2H, m), 1.92-2.09 (6H, m), 2.08 (3H, s), 2.14 (2H, t, J=7Hz), 2.20 (3H, s), 2.32 (2H, t, J=7Hz),

3.28-3.40 (1H, m), 3.49-3.59 (2H, m),

3.61-3.74 (1H, m), 3.82 (1H, d, J=12Hz),

4.04 (1H, d, J=12Hz), 4.09 (1H, s),

5.29-5.40 (2H, m), 5.79 (1H, d, J=8Hz),

* 6.19 (1H, d, J=8Hz), 7.03 (1H, t, J=6Hz)

実施例-73

N- [(1R, 2R) -2- (オレオイルアミノ) シクロヘ キサン-1-イル) -3- [N- { (2R) -2, 4-ジヒ ドロキシ-3, 3-ジメチル-1-オキソプチル} アミ ノ] プロパンアミド

N-〔(1R,2R)-2-(オレオイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル〕-3-〔N-{(2R)-2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル}アミノ〕プロパンアミド380mgメタノール10mlに溶かし、室温攪拌下に1規定カセイソーダ水溶液0.5mlを加え、2時間攪拌した。反応終了後、減圧下で溶媒を留去し、酢酸エチルで抽出し、有機層を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物293mg(収率89%)を得た。

性状;油状

旋光度〔α〕D; +34.1° (C=1.0, CHCl3)

IR (cm⁻¹,neat) ; ν_{C=0}1642 質量分析 分子式;C33H61N3O5

理論値 579.4611

実測値 579.4596

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.95 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.17-1.38 (24H, m), 1.49-1.62 (2H, m), 1.73-1.82 (2H, m), 1.93-2.08 (6H, m), 2.14 (2H, t, J=7Hz), 2.31-2.45 (2H, m), 2.52-2.86 (2H, m), 3.44-3.73 (6H, m), 3.98 (1H, s), 5.28-5.40 (2H, m), 6.08 (1H, brs), 6.63 (1H, brs), 7.34 (1H, t, J=6Hz)

実施例-74

N- [(IS, 2S) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロヘ キサン-1-イル] - 3 - [N- {(2R) -2, 4-ジヒ ドロキシ-3, 3-ジメチル-1-オキソプチル} アミ ノ] プロパンアミド

N- [(1S, 2S) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロ ヘキサン-1-イル] -3- [N-{(2R) -2,4-ジ アセトキシー3,3ージメチルー1ーオキソプチル)アミ ノ] プロパンアミド485mgメタノール10mlに溶かし、室 温攪拌下に1規定カセイソーダ水溶液0.5mlを加え、2 時間攪拌した。反応終了後、減圧下で溶媒を留去し、酢 酸エチルで抽出し、有機層を水洗し、無水硫酸ナトリウ ムで乾燥し溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラム クロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物410mg (収率97%)を得た。

性状:油状

旋光度〔α〕D; -0.60° (C=1.0, CHCl3)

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=0}1644$ 質量分析 分子式; C33H61N3O5

理論値 579.4611 実測値 579.4603 *NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.94 (3H, s), 1.05 (3H, s), 1.16-1.38 (24H, m) , 1.46-1.62 (2H, m) , 1.71-1.82 (2H, m) , 1.87-2.07 (6H, m) , 2.12 (2H, t, J = 7Hz), 2.32-2.44 (1H, m), 2.48-2.58 (1H, m) , 2.63-3.05 (2H, m) ,

3.18-3.29 (1H, m), 3.46 (1H, d, J=11Hz),

192

3.51 (1H, d, J=11Hz), 3.55-3.73 (2H, m),

3.86-3.99 (1H, m), 4.12 (1H, s), 5.29-

5.41 (2H, m) , 5.99 (1H, d, J=8Hz) , 7.02 10 (1H, d, J = 8Hz), 7.11-7.19 (1H, m)

実施例-75

N-〔2-(オレオイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル〕-3- (N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチ ルー1ーオキソプチル)アミノ〕プロパンアミド

d1-3-[N-(2,4-3)]-1-オキソプチル)アミノ]プロピオン酸1.5lgと(1 R, 2R) $-N-(2-r \leq 1)$ アミド1.90gと塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチル アミノプロピル) カルボジイミド1.91gとを塩化メチレ ン50mlに溶かし、一夜攪拌した。反応終了後、反応液を 水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去し た。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供 50 キソブチル}アミノ)プロパンアミドを各々848mg(収

し精製し、標記化合物に2種のジアステレオマーA (N - (1R, 2R) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロヘキサ ン-1-イル] -3- $[N-\{(2R)-2,4-ジアセト$ キシー3,3ージメチルー1ーオキソプチル)アミノ〕プ ロパンアミド) 及びB (N-(1R,2R)-2-(オレオ イルアミノ) シクロヘキサン-1-イル) -3- (N-{ (2R) -2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オ

率28%) 及び1.00g(収率33%) を得た。 (A)

性状;油状

旋光度 [α] D; -32.0° (C=1.0, CHC13)

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{c=0}1750, 1660$

質量分析 分子式; C37H65N307

理論値 663.4822 実測値 663.4834

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.08 (3H, s), 1.10 (3H, s), 1.21-1.38

(24H, m), 1.46-1.65 (2H, m), 1.69-

1.79 (2H, m), 1.88-2.08 (6H, m), 2.08

(3H, s), 2.13 (2H, t, J=7Hz), 2.14-

2. 26 (1H, m) , 2. 16 (3H, s) , 2. 23-2. 42

(1H, m), 3.06-3.16 (1H, m), 3.56-3.79

(3H, m), 3.90 (1H, d, J=11Hz), 4.07

(1H, d, J=11Hz), 4.80 (1H, s), 5.29-5.42

(1H, m), 5.69 (1H, d, J=8Hz), 6.56 (1H, d, d)

J = 8Hz), 7.41 (1H, t, J = 6Hz)

(B)

性状;油状

194

* 旋光度〔α〕 D; +2.04° (C=1.0, CHCl3)

IR $(cm^{-1}, neat)$; $\nu_{C=01750, 1660}$

質量分析 分子式; C37H65N3O7

理論値 663.4822

実測値 663.4833

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.03 (3H, s), 1.08 (3H, s), 1.18-1.39

(24H, m), 1.07-1.83 (2H, m), 1.92-

2.09 (6H, m), 2.08 (3H, s), 2.14 (2H, t,

J = 7Hz), 2.20 (3H, s), 2.32 (2H, t, J = 7

Hz) , 3. 28-3. 40 (1H, m) , 3. 49-3. 59

(2H, m), 3.61-3.74 (1H, m), 3.82 (1H, m)

d, J=12Hz), 4.04 (1H, d, J=12Hz), 4.09

(1H, s), 5.29-5.40 (2H, m), 5.79 (1H, d, d)

J = 8Hz), 6.19 (1H, d, J = 8Hz), 7.03 (1H, t,

J = 6Hz

実施例-76

イル] -3- [N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチ

20 ルー1ーオキソプチル)アミノ〕プロパンアミド

+

AcO OAC CO₂H

OAc AcO (A)

OAc AcO (B)

d1-3-[N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル -1-オキソプチル)アミノ)プロピオン酸1.44gと(1

アミド] 1.80gと塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチ ルアミノプロピル)カルボジイミド1.91gとを塩化メチ S,2S) - N- (2-アミノシクロヘキシル) オレオイル 50 レン50mlに溶かし、一夜攪拌した。反応終了後、反応液

を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物に2種のジアステレオマーA [N-(1S,2S)-2-(オレオイルアミノ) シクロヘキサン-1-イル[N-(2R)-2,4-3ジメチル-1-オキソブチル[N-(2R)-2,4-3ジスチル-1-オキソブチル[N-(2S)-2-(3t)オイルアミノ) シクロヘキサン-1-イル[N-(2S)-2,4-3ジステル-1-オキソブチル[N-(2S)-2,4-3ジステル-1-オキソブチル[N-(2S)-2,4-3ジステル-1-オキソブチル[N-(2S)-2,4-30の[N-(2S)-2,4-30の[N-(2S)-2,4-30の[N-(2S)-2,4-30の[N-(2S)-2,4-30の[N-(2S)-2,4-30の[N-(2S)-2]0の

(B)

性状:油状

旋光度〔 α 〕_D; -32.0° (C=1.0, CHCl₃)

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1750, 1660 質量分析 分子式; C₃₇H₆₅N₃O₇

理論値 663.4822

* 実測値 663.4834

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

196

1.08 (3H, s), 1.10 (3H, s), 1.21-1.38

(24H, m) , 1.46-1.65 (2H, m) , 1.69-

1.79 (2H, m) , 1.88-2.08 (6H, m) , 2.08

(3H, s), 2.13 (2H, t, J=7Hz), 2.14-

2.26 (1H, m), 2.16 (3H, s), 2.23-2.42

(1H, m), 3.06-3.16 (1H, m), 3.56-3.79

(3H, m), 3.90 (1H, d, J=11Hz), 4.07

(1H, d, J=11Hz), 4.80 (1H, s), 5.29-5.42

(1H, m), 5.69 (1H, d, J=8Hz), 6.56 (1H, d, H)

J = 8Hz), 7.41 (1H, t, J = 6Hz)

実施例-77

$$\begin{array}{c|c}
\hline
0 & 0 & H \\
\hline
N & CO_2H
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ \hline \\ 0 & & & \\ \hline \\ 0 & & \\ \end{array}$$

(1R, 2R) -2-(N-オレオイルアミノ)シクロヘキサノール3.79gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30m1に溶かし、一夜加熱環流した。反応終了後冷却し沈澱物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物3.27g(収率53%)を得た。

性状;油状

旋光度〔α〕D; +26.2° (C=1.0, CHCl3)

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1736, 1654 質量分析 分子式; C₃₆H₆₄N₂O₆

理論値 620.4764

実測値 620.4759

NMR (δ , CDC1₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

0.99 (3H,s),1.04 (3H,s),1.07-1.39

(24H, m) , 1.43 (3H, s) , 1.48 (3H, s) ,

1.50-1.83 (4H, m), 1.92-2.17 (6H, m),

2.10 (2H, t, J = 7Hz), 2.51 (2H, t, J = 6Hz),

3.32-3.43 (1H, m) , 3.57-3.68 (1H, m) ,

3.69 (1H, d, J = 12Hz), 3.83-3.95 (1H, m),

4.08 (1H, s) , 4.64 (1H, td, J=11Hz, 5Hz) ,

5. 28-5. 40 (1H, m) , 5. 74 (1H, d, J=8Hz) ,

6.95 (1H, t, J = 6Hz)

実施例-78

(1S, 2S) -2- (オレオイルアミノ) シクロヘキサン -1-イル 3- (N- (2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネー

50 }

(1S, 2S) -2-(N-オレオイルアミノ)シクロヘキサノール3.79gと3-[N-(2, 2, 5, 5-テトラメチルー1, 3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N, N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30m1に溶かし、一夜加熱遺流した。反応終了後冷却し沈澱物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物3.52g(収率57%)を得た。

性状;油状

旋光度〔 α 〕_D; +14.3° (C=1.0, CHCl₃)

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1734, 1654 質量分析 分子式; C₃₆H₆₄N₂O₆

理論値 620.4764

実測値 620.4777

NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

0.96 (3H,s),1.04 (3H,s),1.06-1.38

(24H, m) , 1.43 (3H, s) , 1.47 (3H, s) ,

1.48-1.80 (4H, m), 1.92-2.17 (6H, m),

2.10 (2H, t, J=7Hz), 2.51 (2H, t, J=6Hz),

3. 28 (1H, d, J = 12Hz), 3. 45-3.57 (2H, m),

3.69 (1H, d, J = 12Hz), 3.82-3.93 (1H, m),

4.08 (1H, s), 4.64 (1H, td, J=11Hz, 5Hz),

5.79 (1H, d, J=8Hz), 6.91 (1H, t, J=6Hz)

実施例-79

(IR, 2R) - 2 - (ステアロイルアミノ) シクロヘキサ 30 ン-1-イル 3- [N-(2, 2, 5, 5-テトラメチルー 1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオ ネート

(1R, 2R) -2- (N-ステアロイルアミノ)シクロヘキサノール3.81gと3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱環流した。反応終了後冷却し沈澱物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物2.82g(収率45%)を得た。

性状;融点69.1~70.2℃

旋光度〔 α 〕_D; +25.8° (C=1.0, CHCl₃) IR (cm⁻¹, neat); ν C=01734, 1660, 1646

質量分析 分子式; C36H66N2O6

理論値 622.4920

実測値 622.4930

NMR (δ , CDCl₃); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

0.99 (3H, s) ,1.04 (3H, s) ,1.11-1.34

(32H, m) , 1.43 (3H, s) , 1.48 (3H, s) ,

1.50-1.83 (4H, m), 1.92-2.18 (2H, m),

2. 10 (2H, t, J=7Hz), 2. 51 (2H, t, J=6Hz),

200

3. 29 (1H, d, J=12Hz), 3. 31-3. 42 (1H, m),

3.57-3.68 (1H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz),

3.83-3.95 (1H, m), 4.08 (1H, s), 4.64

(1H, td, J=11Hz, 5Hz), 5.74 (1H, d, J=8Hz),

6.95 (1H, t, J = 6Hz)

実施例-80

(1S, 2S) -2- (リノレオイルアミノ) シクロヘキサン-1-イル 3- [N-(2, 2, 5, 5-テトラメチルー1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオ

$$\begin{array}{c|c}
HO & H \\
\hline
 & O \\
 & O$$

(1S, 2S) -2- (N-リノレオイルアミノ)シクロヘキサノール3.77gと3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈澱物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物2.72g(収率44%)を得た。

性状;油状

旋光度〔α〕D; +13.5° (C=1.0, CHCl₃)

IR (cm⁻¹, neat) ; ν_{C=0}1736, 1654 質量分析 分子式; C₃₆H₆₂N₂O₆ 理論値 618.4607 実測値 618.4612

NMR (δ , CDC1₃); 0.89 (3H, t, J=7Hz),

0.96 (3H, s) ,1.04 (3H, s) ,1.11-1.39

(18H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

1.51-1.81 (4H, m), 1.95-2.18 (6H, m),

2.10 (2H, t, J=7Hz), 2.50 (2H, t, J=6Hz),

2.77 (1H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz),

3.46-3.57 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz),

3.32-3.43 (1H, m), 4.09 (1H, s), 4.64

(1H, td, J=11Hz, 5Hz), 5. 28-5. 43 (4H, m),

5.80 (1H, d, J=8Hz), 6.91 (1H, t, J=6Hz)

参考例22

(1S, 2S) - 2 - (N-ベンジル-N-ヘキシルカルバ モイル) アミノシクロヘキサノール (101)

(1S, 2S) -2-アミノシクロヘキサノール345mg及び 炭酸ナトリウム424mgを酢酸エチル10ml及び水10mlに溶 かし氷冷攪拌下にクロル炭酸フェニル470mgを酢酸エチル5mlに溶かした溶液を滴下し、滴下終了後2時間攪拌した。反応終了後、水層を分取し酢酸エチルにより抽出後、有機層を合せ、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後溶媒を留去し、得られた残留物に、Nーベンジルヘキシルアミン1.15gを加え、100℃で1時間攪拌した。反応終了後、残留物をシリカゲルクロマトグ*

* ラフィーに供し精製し標記化合物866mg(収率87%)を 20 得た。

NMR (δ , CDCl₃)

0.87 (3H, t, J = 7Hz), 0.96-2.08 (16H, m), 3.15 - 3.54 (4H, m), 4.25 (1H, d, J = 6Hz), 4.47 (2H,

s), 4.67 (1H, d, J = 3Hz), 7.20-7.41 (5H, m)

参考例23

ベンジル 2-[N-(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチルプタノイル) アミノ] アセテート

パントイルラクトン13.0gとグリシン8.3g及び85%水酸化カリウムとをメタノール100mlに溶かし、3時間加熱還流した。反応液を減圧下、溶媒を留去した。残留物を乾燥後、ジメチルホルムアミド150mlに溶かし、ベンジルプロマイド18.8gを加え室温で20時間攪拌した。反応液を減圧下留去し、残留物を水に溶かし酢酸エチルで抽出した。有機層を水、次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物12.8g(43%)を得た。

NMR (δ , CDC1₃)

0.95 (3H, s) ,1.06 (3H, s) ,2.73 (2H, br-s) , 3.51 (1H, d, J=11Hz) ,3.56 (1H, d, J=11Hz) ,

4.03-4.21 (2H, m), 4.09 (1H, s), 5.19 (2H, s), 7.23-7.28 (1H, m), 7.33-7.42 (5H, m)

実施例81~164

実施例1と同様にして以下の化合物を製造した。 実施例81

化合物名: $(R) - 1 - \lambda チル - 2 - \lambda レオイルアミノ$ エチル 3 - (N-2, 2, 5, 5 - テトラメチル - 1, 3 - ジオキサン - 4 - カルポニル) アミノ) プロピオネート 構造式:

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow N \longrightarrow 0$$

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow N \longrightarrow 0$$

$$0 \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow N$$

分子式: C33H60N2O6 分子量: 580.85

質量分析 計算値:580.4451

実測値:580.4448

融点(℃):oil

旋光度〔α〕²²D;+31.1° (C=1.0,CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹):

3332, 2932, 2860, 1740, 1660

NMR (δ , CDCl₃):

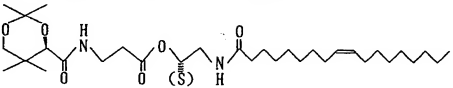
0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.99 (3H, s), 1.02 (3H, s),

1.21-1.38 (23H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

* 1.55-1.69 (2H, m) ,1.91-2.08 (4H, m) ,2.20 (2H, t, J=7Hz) ,2.44-2.62 (2H, m) ,3.29 (1H, d, J=12Hz) ,3.30-3.53 (3H, m) ,3.65-3.78 (1H, m) ,3.68 (1H, d, J=12Hz) ,4.07 (3H, s) ,4.92-5.03 (1H, m) ,5.29-5.40 (2H, m) ,6.30-6.38 (1H, m) ,6.91 (1H, t, J=6Hz)

実施例82

化合物名: (S) -1-メチル-2-オレオイルアミノエチル 3- [N-2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート構造式:



分子式: C33H60N2O6 分子量:580.85

質量分析 計算值:580.4451

実測值:580.4458

融点(℃):oil

旋光度 $[\alpha]^{23}D$; +21.6° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹):

3332, 2932, 2860, 1738, 1662

NMR (δ , CDCl₃) :

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.20-1.37 (23H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

1.56-1.68 (2H, m), 1.91-2.08 (4H, m), 2.20

実施例83

構造式:

分子式: C35H62N2O6

分子量:606.89

質量分析 計算値:606.4607

実測値:606.4617

融点(℃):oil

旋光度〔 α 〕 23D; +24.5° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹):

3324, 2932, 2860, 1736, 1654

NMR (δ , CDCl₃):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),
1.20-1.48 (22H, m), 1.43 (3H, s), 1.46 (3H, s),
1.52-2.09 (9H, m), 2.13 (2H, t, J=7Hz), 2.182.22 (1H, m), 2.54 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d,
J=12Hz), 3.48-3.59 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12
Hz), 4.08 (1H, s), 4.08-4.19 (1H, m), 4.925.01 (1H, m), 5.29-5.40 (2H, m), 5.72 (1H, d,
J=7Hz), 6.98 (1H, t, J=6Hz)

50 実施例84

(103)

205

化合物名: (1R, 2R) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロペンタン-1-イル 3- (N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ〕 *

* プロピオネート 構造式:

$$\begin{array}{c}
0 \\
0 \\
0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
0 \\
0 \\
(R, R)
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
H \\
0 \\
0
\end{array}$$

分子式: C35H62N2O6 分子量: 606.89

質量分析 計算値:606.4607 実測値:606.4614

融点(℃):oil

旋光度〔α〕²⁴D;+14.9° (C=1.0,CHCl₃)

IR $(v_{\text{neat}}, cm^{-1})$:

3328, 2932, 2860, 1740, 1656

NMR (δ , CDCl₃) :

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.99 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.21-1.47 (22H, m) , 1.43 (3H, s) , 1.46 (3H, s) ,

1.53-2.12 (9H, m), 2.13 (2H, t, J = 7Hz), 2.18-

 \times 2.31 (1H, m) , 2.54 (2H, t, J=6Hz) , 3.28 (1H, d, J=12Hz) , 3.36-3.49 (1H, m) , 3.58-3.69 (1H, m) , 3.69 (1H, d, J=12Hz) , 4.08 (1H, s) , 4.09 - 4.20 (1H, m) , 4.95-5.02 (1H, m) , 5.29-5.40 (2H, m) , 5.72 (1H, d, J=7Hz) , 7.02 (1H, t, J=6Hz)

実施例85

化合物名:4-オレオイルアミノ- (Z) -2-プテニル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサ

206

ン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート 構造式:

×

分子式: C34H60N2O6

分子量:592.80

質量分析 計算值:592.4451

実測値:592.4424

融点(℃):oil

旋光度〔 α 〕 24 D; +22.2° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹):

3336, 2932, 2860, 1740, 1660

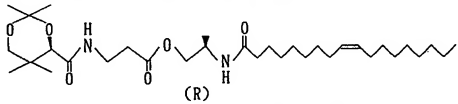
NMR (δ , CDC1₃):

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.90 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.20-1.38 (20H, m), 1.43 (3H, s), 1.46 (3H, s),

★ 1.54-1.69 (2H, m) ,1.91-2.08 (4H, m) ,2.17 (2H, t, J=7Hz) ,2.57 (2H, t, J=6Hz) ,3.28 (1H, d, J=12Hz) ,3.42-3.67 (2H, m) ,3.69 (1H, d, J=12Hz) ,3.97 (2H, dd, J=6Hz, 6Hz) ,4.08 (1H, s) ,4.70 (2H, d, J=6Hz) ,5.29-5.40 (2H, m) ,5.59-5.80 (3H, m) ,6.88-6.96 (1H, m)

実施例86



分子式: C33H60N2O6

分子量:580.85

融点(℃):oil

質量分析 計算値:580.4451

実測値:580.4458

旋光度 (α) ²⁵D; +31.0° (C=1.0, CHCl₃) IR (ν_{neat}, cm⁻¹) : 3324, 2932, 2860, 1740, 1660 NMR (δ, CDCl₃) :

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.98 (3H, s), 1.04 (3H, s),

(104)

207

1.18 (3H, d, J=6Hz) ,1.23-1.39 (20H, m) ,1.43 (3H, s) ,1.47 (3H, s) ,1.57-1.68 (2H, m) ,

1.92-2.08 (4H, m) ,2.16 (2H, t, J = 7Hz) ,2.58 (2H, t, J = 6Hz) ,3.28 (1H, d, J = 12Hz) ,3.57 (2H, dt, J = 6Hz, 6Hz) ,3.69 (1H, d, J = 12Hz) ,

4.03-4.14 (2H, m), 4.07 (1H, s), 4.26-4.37

(1H, m), 5.29-5.40 (2H, m), 5.84 (1H, d, J = 8Hz), *

6.98 (1H, t, J = 6Hz)

実施例87

化合物名: $(2S) - 2 - \lambda チル - 2 - \lambda レオイルアミノ$ エチル 3 - [N - (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート 構造式:

208

分子式: C33H60N2O6 分子量:580.85

質量分析 計算値:580.4451 実測値:580.4442

融点(℃):oil

旋光度 [α] ²⁴D; +13.1° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹):

3320, 2932, 2860, 1744, 1654

NMR (δ , CDCl₃) :

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.97 (3H, s), 1.03 (3H, s),

1.16 (3H, d, J = 6Hz), 1.21-1.39 (20H, m),

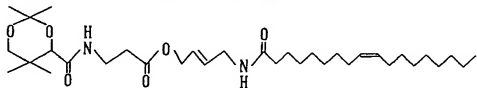
1.42 (3H, s), 1.47 (3H, s), 1.54-1.68 (2H, m),

 $\begin{array}{l} \% & 1.92-2.08 \ (4H,m) \ , 2.17 \ (2H,t,J=7Hz) \ , 2.58 \\ (2H,t,J=6Hz) \ , 3.28 \ (1H,d,J=12Hz) \ , 3.49- \\ 3.67 \ (2H,m) \ , 3.69 \ (1H,d,J=12Hz) \ , 4.05 \ (1H,dd,J=11Hz,4Hz) \ , 4.07 \ (1H,s) \ , 4.13 \ (1H,dd,J=11Hz,5Hz) \ , 4.22-4.36 \ (1H,m) \ , 5.29-5.42 \\ (2H,m) \ , 5.92 \ (1H,d,J=8Hz) \ , 6.92 \ (1H,t,J=5Hz) \end{array}$

20 実施例88

化合物名:4-オレオイルアミノー(E)-2-プテニル3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

《 構造式:



分子式: C34H60N2O6

分子量:592.86

質量分析 計算值:592.4451

実測値:592.4459

融点(℃):oil

旋光度 $[\alpha]^{24}D$; +22.1° (C=1.0, CHCl₃)

IR $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$:

3328, 2932, 2860, 1740, 1660

NMR (δ , CDCl₃) :

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.21-1.38 (20H, m), 1.43 (3H, s), 1.46 (3H, s),

1.56-1.69 (2H, m), 1.91-2.08 (4H, m), 2.18

★ (2H, t, J=7Hz), 2.58 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (2H, d, J=12Hz), 3.41-3.68 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.90 (2H, dd, J=6Hz, 6Hz), 4.08 (1H, s), 4.57 (2H, d, J=6Hz), 5.28-5.41 (2H, m), 5.52-5.62 (1H, m), 5.65-5.83 (2H, m), 6.95 (1H, t, J=6Hz)

実施例89

化合物名:4-オレオイルアミノ-2-ブチニル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4

40 ーカルボニル) アミノ] プロピオネート

構造式:

$$\bigvee_{0}^{N}\bigvee$$

分子式: C34H58N2O6 分子量:590.85

質量分析 計算値:590.4294 実測値:590.4279

融点(℃):oil

旋光度 $(\alpha)^{25}D$; +21.2° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm^{-1}):

3320, 2932, 2860, 1748, 1662

NMR (δ , CDC1₃):

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.21-1.39 (20H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

1.58-1.72 (2H, m) , 1.92-2.08 (4H, m) , 2.18

(2H, t, J=7Hz), 2.61 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (2H, t, J=6Hz)

$$\bigcup_{0}^{0} \bigvee_{N}^{H} \bigvee_{0}^{0} \bigvee_{N}^{N} \bigvee_{N}^{0} \bigvee_{N$$

分子式: C38H62N2O6

分子量:642.92

質量分析 計算値:642.4607

実測値:642.4613

融点(℃):oil

旋光度 $(\alpha)^{24}$ D; -0.4° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹):

3320, 2932, 2864, 1744, 1654

NMR (δ , CDCl₃):

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.90 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.21-1.38 (20H, m), 1.44 (3H, s), 1.47 (3H, s),

\[
 \times 1.57-1.70 (2H, m) , 1.92-2.08 (4H, m) , 2.25 (2H, t, J=7Hz) , 2.52 (2H, t, J=6Hz) , 3.28 (2H, d, J=12Hz) , 3.46-3.65 (2H, m) , 3.69 (1H, d, J=12Hz) , 4.08 (1H, s) , 4.29-4.39 (2H, m) , 5.29-5.42 (3H, m) , 6.60 (1H, d, J=8Hz) , 6.93 (1H, t, J=5Hz) , 7.26-7.38 (5H, m)

210

* d, J = 12Hz), 3.42-3.68 (2H, m), 3.70 (1H, d,

5.78 (1H, m), 6.96 (1H, t, J=5Hz)

J = 12Hz), 4.08 (1H, s), 4.08-4.11 (2H, m), 4.69-4.72 (2H, m), 5.29-5.42 (2H, m), 5.68-

化合物名: (2R) -2-オレオイルアミノ-2-フェニ

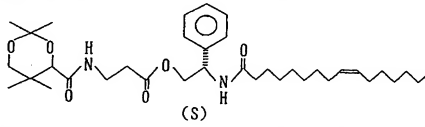
ルエチル 3 - [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-

ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

実施例91

実施例90

構造式:



分子式: C38H62N2O6

分子量:642.92

質量分析 計算値:642.4607

実測値:642.4613

融点(℃):oil

旋光度 [α] ²⁶D; +40.2° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹):

3320, 2932, 2860, 1742, 1660

NMR (δ , CDC13) :

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.90 (3H, s), 1.03 (3H, s),

1.21-1.39 (20H, m), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s),

1.57-1.74 (2H, m), 1.92-2.08 (4H, m), 2.25

(2H, t, J=7Hz), 2. 51 (2H, t, J=6Hz), 3. 28 (2H, d, J=12Hz), 3. 42-3. 67 (2H, m), 3. 68 (1H, d, J=12Hz), 4. 05 (1H, s), 4. 31 (1H, dd, J=12Hz), 5Hz), 4. 39 (1H, dd, J=12Hz, 6Hz), 5. 28-5. 41 (3H, m), 6. 59 (1H, d, J=8Hz), 6. 91 (1H, t, J=5Hz), 7. 25-7. 38 (5H, m)

実施例92

化合物名: (trans) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロヘプタン-1-イル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

構造式:

(106)

(-)-trans-2-aminocycloheptanolより

分子式: C₃₇H₆₆N₂O₆ 分子量: 634.94

質量分析 計算値:634.4920 実測値:634.4911

融点(℃):oil

旋光度 $[\alpha]^{26}D$; +22.0° (C=1.0, CHCl₃)

IR $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$:

3328, 2932, 2864, 1734, 1660

NMR (δ , CDC1₃) :

0.88 (3H, t, J=7Hz) ,1.00 (3H, s) ,1.04 (3H, s) , 1.21-1.38 (20H, m) ,1.41-2.08 (16H, m) ,1.43

(3H, s), 1.47 (3H, s), 2.09 (2H, t, J=7Hz),

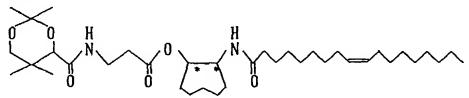
* 2.50 (2H, t, J=6Hz) , 3.28 (1H, d, J=12Hz) , 3.32 - 3.44 (1H, m) , 3.57-3.68 (1H, m) , 3.69 (1H, d) , 1 = 12Hz) , 2.00-4.00 (1H m) , 4.08 (1H s)

d, J=12Hz), 3.99-4.09 (1H, m), 4.08 (1H, s), 4.77-4.84 (1H, m), 5.29-5.40 (2H, m), 5.82 (1H, d, J=8Hz), 6.97 (1H, t, J=6Hz)

実施例93

化合物名: (trans) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロヘプタン-1-イル 3- (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオネート

構造式:



(+)-trans-2-aminocycloheptanol & b

分子式: C₃₇H₆₆N₂O₆ 分子量: 634.94

質量分析 計算值:634.4920

実測値:634.4904

融点(℃):oil

旋光度 $(\alpha)^{26}D$; +13.1° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹):

3324, 2932, 2864, 1734, 1650

NMR (δ , CDC1₃) :

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1. 21-1. 38 (20H, m) , 1. 40-2. 08 (16H, m) , 1. 43

 $\begin{array}{c} \text{%} & \text{(3H, s)} \ , 1.47 \ (3H, s) \ , 2.10 \ (2H, t, J = 7Hz) \ , \\ 2.50 \ (2H, t, J = 6Hz) \ , 3.28 \ (1H, d, J = 12Hz) \ , 3.51 \\ & \text{(2H, dt, J = 6Hz, 6Hz)} \ , 3.69 \ (1H, d, J = 12Hz) \ , \\ \end{array}$

3. 97-4.08 (1H, m), 4.09 (1H, s), 4.77-4.84 (1H, m), 5.29-5.42 (2H, m), 5.89 (1H, d, J=8Hz), 6.92 (1H, t, J=6Hz)

実施例94

化合物名: $(2S) - 3 - \lambda チル - 2 - \lambda \nu オイルアミノ$ プチル 3 - [N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル - 1, 3 - ジオキサン $- 4 - \lambda \nu$ ポニル) アミノ] プロピオネート 構造式:

 $\bigcup_{0}^{0} \bigcup_{H}^{H} \bigcup_{0}^{0} \bigcup_{H}^{0} \bigcup_{0}^{0} \bigcup_{0$

Ж

分子式: C35H64N2O6 分子量: 608.91

質量分析 計算値:608.4764

実測値:608.4741

融点(℃):oil

旋光度 $(\alpha)^{24}D$; +4.9° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹):

3324, 2932, 2860, 1742, 1652

NMR (δ , CDC1₃):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.93 (3H, d, J=6Hz), 0.95 (3H, d, J=6Hz), 0.97 (3H, s), 1.07 (3H, s),

1.21-1.39 (20H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

1.56-1.86 (3H, s), 1.90-2.08 (4H, m), 2.20

(2H, t, J=7Hz), 2.56 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, t, J=6Hz)

(107)

213

d, J=12Hz) , 3. 56 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz) , 3. 68 (1H, d, J=12Hz) , 3. 95-4. 29 (3H, m) , 4. 07 (1H, s) , 5. 29-5. 41 (2H, m) , 5. 79 (1H, d, J=8Hz) , 6. 93 (1H, t, J=6Hz)

実施例95

$$\bigcup_{N} \bigcup_{N} \bigcup_{N$$

分子式: C₃₄H₆₂N₂O₆ 分子量: 594.88

質量分析 計算値:594.4607 実測値:594.4597

融点(℃):oil

旋光度〔α〕²⁵D; +6.2° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹):

3320, 2932, 2864, 1742, 1652

NMR (δ , CDC1₃):

0.88 (3H, t, J=7Hz) , 0.91 (3H, t, J=7Hz) , 0.97 (3H, s) , 1.03 (3H, s) , 1.21-1.38 (20H, m) ,

1.42 (3H, s) ,1.44-1.68 (4H, m) ,1.47 (3H, s) ,

 \times 1.91-2.08 (4H, m) ,2.17 (2H, t, J=7Hz) ,2.58 (2H, t, J=6Hz) ,3.29 (1H, d, J=12Hz) ,3.57 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz) ,3.68 (1H, d, J=12Hz) ,4.03-4.24 (3H, m) ,4.07 (1H, s) ,5.29-5.42 (2H, m) ,5.84 (1H, d, J=8Hz) ,6.92 (1H, t, J=6Hz)

214

(N-(2,2,5,5-r+j)+m-1,3-i)+m-4

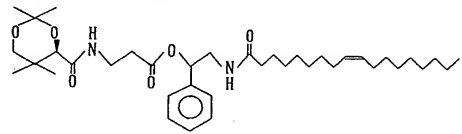
*化合物名: (2S) -2-オレオイルアミノブチル 3-

-カルボニル) アミノ] プロピオネート

実施例96

構造式:

化合物名:2-オレオイルアミノ-1-フェニルエチル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン -4-カルボニル)アミノ]プロピオネート 構造式:



Ж

diastereomer mix

1.92-2.08 (4H, m) , 2.12-2.22 (2H, m) , 2.48-2.67 (2H, m) , 3.26 (1/2H, d, J=12Hz) , 3.29 (1/2H, d, J=12Hz) , 3.42-3.85 (4H, m) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) , 4.06 (1/2H, s) , 4.07 (1/2H, s) , 5.29-5.41 (2H, m) , 5.84 (1/2H, d, J=8Hz) , 5.86 (1/2H, d, J=8Hz) , 6.16-6.27 (1H, m) , 6.88-6.97 (1H, m) , 7.27-7.38 (5H, m)

40 実施例97

化合物名: (2S) - 2 - オレオイルアミノ-3 - フニルプロピル 3 - [N - (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート構造式:

分子式: C38H62N2O6 分子量: 642.92

質量分析 計算値:642.4607 実測値:642.4606

融点(℃):oil

旋光度〔 α 〕 ²⁴D; +24.3° (C=1.0, CHCl₃)

IR $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$:

3324, 2932, 2864, 1744, 1660

NMR (δ , CDCl₃) :

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.91 (3/2H, s), 0.99 (3/2H, s), 1.03 (3/2H, s), 1.04 (3/2H, s), 1.19-1.38 (20H, m), 1.41 (3/2H, s), 1.42 (3/2H, s), 1.43 (3H, s), 1.52-1.66 (2H, m),

分子式: C39H64N2O6 分子量:656.95

質量分析 計算値:656.4764 実測値:656.4740

融点(℃):oil

旋光度〔α〕²⁵D;+18.3° (C=1.0,CHCl₃)

IR $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$:

3316, 2932, 2860, 1742, 1660

NMR (δ , CDCl₃):

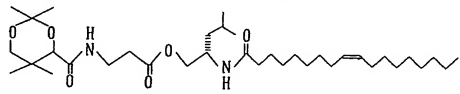
0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.17-1.38 (20H, m) ,1.41 (3H, s) ,1.46 (3H, s) ,

1.50-1.68 (2H, m) , 1.92-2.08 (4H, m) , 2.16

(2H, t, J=7Hz), 2.59 (2H, t, J=6Hz), 2.78 (1H, t, J=6Hz)dd, J=13Hz, 6Hz), 2.89 (1H, dd, J=13Hz, 7Hz), 3. 28 (1H, d, J = 12Hz), 3. 39-3.69 (2H, m), 3. 69 (1H, d, J=12Hz,), 4.04-4.09 (2H, m), 4.08 (1H, d)s), 4.37-4.47 (1H, m), 5.28-5.41 (2H, m), 6.07 (1H, d, J = 8Hz), 6.93 (1H, t, J = 5Hz), 7.16 - 7.32 (5H.m)

実施例98

化合物名: (2S) - 4-メチル-2-オレオイルアミノ ペンチル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート 構造式:



分子式: C36H66N2O6

分子量:622.93

質量分析 計算値:622.4920 実測値:622.4895

融点(℃):oil

旋光度 $(\alpha)^{25}D$; +7.6° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹):

3320, 2932, 2864, 1742, 1652

NMR (δ , CDC1₃):

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.91 (3H, t, J = 6Hz), 0.93 (3H, t, J=6Hz), 0.97 (3H, s), 1.03 (3H, s),

1.19-1.41 (20H, m), 1.42 (3H, s), 1.47 (3H, s),

※ 1.53-1.77 (5H, m) , 1.90-2.08 (4H, m) , 2.17 (2H, t, J=7Hz), 2.57 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, t, J=6Hz)d, J=12Hz), 3.56 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz), 3.68 (1H, d, J=12Hz), 4.07 (1H, s), 4.07 (1H, dd, J=11Hz, 4Hz), 4.13 (1H, dd, J=11Hz, 4Hz), 4.21-4.35 (1H, m) , 5.28-5.41 (2H, m) , 5.72 (1H, d, J = 8Hz), 6.94 (1H, t, J = 6Hz)

実施例99

化合物名:2-オレオイルアミノ-2,2-ペンタメチレン エチル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジ オキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート 構造式:

$$\bigvee_{0}^{N}\bigvee$$

分子式: C37H66N2O6

分子量:634.94

質量分析 計算值:634.4920

実測値:634.4899

融点(℃):oil

旋光度〔 α 〕 ²⁹D; +22.0° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹):

3352, 2936, 2864, 1742, 1664

NMR (δ , CDC1₃):

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.21-1.67 (32H, m), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s),

1.91-2.13 (4H, m), 2.15 (2H, t, J=7Hz), 2.56

(2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.46-

3.63 (2H, m), 3.68 (1H, d, J=12Hz), 4.07 (1H,

(109)

217

s), 4.31 (1H, d, J=11Hz), 4.36 (1H, d, J=11Hz), 5.13 (1H, s), 5.28-5.42 (2H, m), 6.96 (1H, t, J=5Hz)

実施例100

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$$

構造式:

分子式: C37H60N2O6 分子量: 628.90

質量分析 計算値:628.4451 実測値:628.4440

融点(℃):oil

旋光度〔α〕²⁹D; +46.9° (C=1.0, CHCl₃)

IR $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$:

3320, 2932, 2864, 1760, 1662

NMR (δ , CDC1₃) :

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 1.04 (6H, s), 1.19-1.38 (20H, m), 1.43 (3H, s), 1.48 (3H, s), 1.51-

218

*化合物名: (2S) -2-オレオイルアミノ-2-フェニ

ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]アセテート

ルエチル 3- [N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-

実施例101
20 化合物名: (2S) -2-オレオイルアミノ-2-フェニルエチル 4- (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プタノエート

※ 構造式:

分子式: C39H64N2O6

分子量:656.95

質量分析 計算值:656.4764

実測値:656.4770

融点(℃):oil

旋光度 $(\alpha)^{30}$ D; +41.4° (C=1.0, CHCl₃)

IR $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$:

3320, 2932, 2864, 1744, 1654

NMR (δ , CDCl₃):

0.88 (3H, t, J=7Hz) ,0.99 (3H, s) ,1.06 (3H, s) ,

1.21-1.38 (20H, m), 1.44 (3H, s), 1.48 (3H, s),

★ 1.56-2.07 (8H, m) , 2.26 (2H, t, J=7Hz) , 2.32 (2H, t, J=6Hz) , 3.16-3.38 (2H, m) , 3.30 (1H, d, J=12Hz) , 3.70 (1H, d, J=12Hz) , 4.09 (1H, s) , 4.38 (1H, dd, J=11Hz, 6Hz) , 4.44 (1H, dd, J=11Hz, 5Hz) , 5.28-5.42 (3H, m) , 6.64 (1H, t, J=5Hz) , 6.76 (1H, d, J=8Hz) , 7.26-7.38 (5H, m)

実施例102

化合物名: (2S) - 2 - オレオイルアミノ-2-フェニ 40 ルエチル 5- (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)ペンタノエート 構造式:

分子式: C40H66N2O6

0 分子型:670.98

質量分析 計算値:670.4920 実測値:670.4912

融点(℃):oil

旋光度 (α) 30D; +40.6° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹):

3324, 2932, 2864, 1742, 1654

NMR (δ , CDC1₃):

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.99 (3H, s), 1.05 (3H, s), 1.20-1.38 (20H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s), 1.47-1.70 (6H, m), 1.92-2.08 (4H, m), 2.22

(2H, t, J=7Hz), 2.33 (2H, t, J=6Hz), 3.12-

(110)

* 3.30 (2H, m), 3.29 (1H, d, J=12Hz), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 4.08 (1H, s), 4.28 (1H, dd, J=11Hz,

220

5Hz), 4. 43 (1H, dd, J=11Hz, 6Hz), 5. 28-5. 40 (3H, m), 6. 19 (1H, d, J=8Hz), 6. 68 (1H, t, J=8Hz)

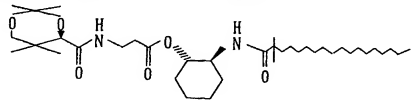
5Hz) , 7. 26-7. 39 (5H, m)

実施例103

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2, 2-ジメチルステアロイル) アミノシクロヘキサン-1 - 1 3 - (N - (2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン<math>-4 -カルボニ

10 ル) アミノ] プロピオネート

* 構造式:



分子式: C38H70N2O6

分子量:650.99

質量分析 計算值:650.5233

実測値:650.5244

融点(℃):oil

旋光度 $(\alpha)^{28}D$; +10.6° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹):

3380, 2932, 2860, 1734

NMR (δ , CDCl₃) :

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),

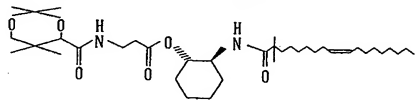
1.09 (6H, s) , 1.10-2.16 (38H, m) , 1.43 (3H, s) , \approx

1.47 (3H, s) , 2.42-2.62 (2H, m) , 3.28 (1H, d, J=12Hz) , 3.39-3.63 (2H, m) , 3.69 (1H, d, J=12Hz) , 3.81-3.93 (1H, m) , 4.08 (1H, s) , 4.73 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz) , 5.80 (1H, d, J=8Hz) , 6.92 (1H, t, J=5Hz)

実施例104

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2, 2-ジメチルオレオイル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3 - (N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

構造式:



分子式: C38H68N2O6

分子量:648.97

質量分析 計算値:648.5077

実測値:648.5063

融点(℃):oil

旋光度〔α〕²⁸D;+10.9° (C=1.0,CHCl₃)

IR $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$:

3380, 2936, 2864, 1734, 1672

NMR (δ , CDCl₃):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.00-2.18 (34H, m), 1.03 (3H, s), 1.08 (6H, s), 1.42 (3H, s), 1.47 (3H, s), 2.41-2.62 (2H, m),

3. 28 (1H, d, J=12Hz), 3. 38-3.62 (2H, m), 3. 69 (1H, d, J=12Hz), 3. 80-3.92 (1H, m), 4.07 (1H, s), 4.73 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5. 28-5.41 (2H, m), 5. 79 (1H, d, J=8Hz), 6.92 (1H, t, J=5Hz)

40 実施例105

$$\begin{array}{c|c}
\hline
0 & 0 & H \\
0 & 0 & N
\end{array}$$

分子式: C₃₇H₆₆N₂O₆ 分子量: 634.94

質量分析 計算値:634.4920 実測値:634.4950

融点(℃):oil

旋光度 (α) 28D; +10.8° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹): 3324,2936,2864,1734

NMR (δ , CDCl₃) :

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.03 (3H, s),

1.06 (3/2H, d, J = 7Hz), 1.08 (3/2H, d, J = 7Hz),

1.09-2.18 (35H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

* 2.50 (2H, t, J = 6Hz), 3.28 (1H, d, J = 12Hz),

3.51 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz), 3.69 (1H, d, J=12Hz),

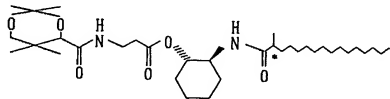
3.81-3.94 (1H, m), 4.08 (1H, s), 4.61-4.73

o (1H, m), 5.28-5.42 (2H, m), 5.70-5.78 (1H, m),

6.91 (1H, t, J = 6Hz)

実施例106

構造式:



分子式: C₃₅H₆₄N₂O₆

分子量:608.91

質量分析 計算值:608.4764

実測値:608.4754

融点(℃):77~79℃(ベンゼン/ヘキサン)

旋光度〔α〕²⁸D;+14.4° (C=1.0,CHCl₃)

IR (ν_{KBr}, cm^{-1}) :

3312, 2932, 2860, 1742, 1652

NMR (δ , CDC1₃) :

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.03 (3H, s),

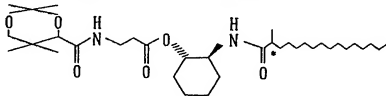
1.39 (3H, d, J = 7Hz), 1.10-2.18 (35H, m), 1.43

% (3H, s) , 1. 47 (3H, s) , 2. 43-2. 58 (2H, m) ,
3. 28 (1H, d, J=12Hz) , 3. 51 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz) ,
3. 69 (1H, d, J=12Hz) , 3. 81-3. 93 (1H, m) , 4. 08
(1H, s) , 4. 68 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz) ,
5. 76 (1H, d, J=8Hz) , 6. 91 (1H, t, J=6Hz)

30 実施例107

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2 - メチルパルミトイル) アミノシクロヘキサン-1 - 4 3 - (N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル-1, 3 - ジオキサン<math>-4 - カルボニル) アミノ)プロピオネート

構造式:



分子式: C35H64N2O6

分子量:608.91

質量分析 計算値:608.4764

実測値:608.4762

融点(℃):92~94℃(ベンゼン/ヘキサン)

旋光度〔 α 〕 19 D; +6.7° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{KBr}, cm^{-1}) :

3284, 2928, 2860, 1736, 1652

NMR (δ , CDC1₃):

0.88 (3H, t, J=7Hz) , 0.96 (3H, s) , 1.03 (3H, s) ,

1.06 (3H, d, J = 7Hz), 1.10-2.17 (35H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s), 2.50 (2H, t, J = 6Hz),

3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.51 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz),

3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.82-3.95 (1H, m), 4.08

(1H, s), 4.67 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.73 (1H, d, J=8Hz), 6.92 (1H, t, J=6Hz)

実施例108

50 化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2-エチルミリストイ

ル) アミノ〕プロピオネート ル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3-(N-(2, 1))2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ 構造式:

$$0 \qquad 0 \qquad H \qquad 0 \qquad H \qquad 0$$

分子式: C34H62N2O6 分子量:594.88

質量分析 計算値:594.4607 実測値:594.4621

融点(℃):oil

旋光度 [α] ¹⁹D; +10.1° (C=1.0, CHCl₃)

IR $(v_{\text{neat}}, cm^{-1})$:

3320, 2936, 2864, 1734, 1648

NMR (δ , CDCl₃) :

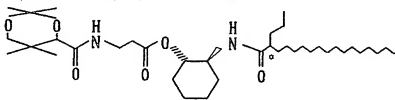
0.85 (3H, t, J = 7Hz), 0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.96(3H, s) , 1.04 (3H, s) , 1.10-2.23 (33H, m) ,

※ 1.43 (3H, s) ,1.47 (3H, s) ,2.42-2.59 (2H, m) , 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.51 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.82-3.95 (1H, m), 4.08(1H, s), 4.68 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.85 (1H, d, J=8Hz), 6.92 (1H, t, J=6Hz)

実施例109

化合物名: (1S, 2S) -2-(2-プロピルステアロイ ル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- (N-(2, 2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ ル) アミノ) プロピオネート

構造式:



分子式: C39H72N2O6

分子量:665.01 質量分析 計算値:664.5390

実測値:664.5395

融点(℃):カラメル

旋光度〔α〕19D; +9.6° (C=1.0, CHCl3)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹):

3288, 2932, 2860, 1730, 1670, 1644

NMR (δ , CDC1₃):

0.87 (3H, t, J=7Hz), 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96(3H, s), 1.04 (3H, s), 1.12-2.23 (43H, m),

☆ 1.43 (3H,s) ,1.47 (3H,s) ,2.42-2.58 (2H,m) , 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.51 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.83-3.95 (1H, m), 4.08(1H, s), 4.68 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz),

5.82 (1H, d, J=8Hz), 6.92 (1H, t, J=6Hz)

実施例111

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2 - プロピルステアロイ ル) アミノシクロヘキサン-1-イル·3- (N-(2, 2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルポニ ル)アミノ]プロピオネート

構造式:

分子式: C39H72N2O6

分子量:665.01

質量分析 計算値:664.5390

実測値:664.5390

融点(℃):103~105℃(ペンゼン/ヘキサン)

旋光度 $(\alpha)^{20}D$; +8.0° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{KRr}, cm^{-1}) :

3288, 2928, 2860, 1730, 1666, 1644

NMR (δ , CDCl₃):

0.86 (3H, t, J=7Hz), 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96(3H, s) , 1.04 (3H, s) , 1.11-2.21 (43H, m) ,

1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s), 2.41-2.60 (2H, m),

3. 28 (1H, d, J=12Hz), 3. 51 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz),

3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.83-3.97 (1H, m), 4.08(1H, s), 4.68 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz),

5.77 (1H, d, J=8Hz), 6.92 (1H, t, J=6Hz)

実施例112

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (1-ドデシルシクロペン タンカルボニル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3* * - 〔 (2, 2, 5, 5 - テトラメチル - 1, 3 - ジオキサン - 4 - カルボニル) アミノ〕プロピオネート

226

構造式:

$$0 0 H M M M M$$

分子式: C36H64N2O6

分子量:620.92

質量分析 計算値:620.4764

実測値:620.4775 融点(℃):oil

旋光度 $(\alpha)^{22}D$; +9.2° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹): 3360, 2932, 2864, 1732

NMR (δ , CDC1₃):

0.88 (3H, t, J = 7Hz) , 0.96 (3H, s) , 1.04 (3H, s) ,

1.11-2.18 (38H, m) , 1.43 (3H, s) , 1.47 (3H, s) ,

2.42-2.62 (2H, m) , 3.28 (1H, d, J=12Hz) , 3.38 -3.42 (2H, m) , 3.69 (1H, d, J=12Hz) , 3.80-3.92 (1H, m) , 4.08 (1H, s) , 4.73 (1H, ddd, J=11 Hz, 11Hz, 4Hz) , 5.76 (1H, d, J=8Hz) , 6.92 (1H, t, J=6Hz)

実施例113

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (1 - デシルシクロブタンカルボニル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- (2, 2, 5, 5 - テトラメチル-1, 3 - ジオキサン-4-カルボニル) アミノ〕プロピオネート

※ 20 構造式:

$$\bigcup_{0}^{N} \bigvee_{N} \bigvee_{0}^{N} \bigvee_{N} \bigvee_{0}^{N}$$

分子式: C33H58N2O6 分子量: 578.84

質量分析 計算值:578.4294

実測値:578.4285

融点(℃):oil

旋光度 $(\alpha)^{22}D$; +8.9° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹):

3336, 2936, 2864, 1734

NMR (δ , CDC1₃) :

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),

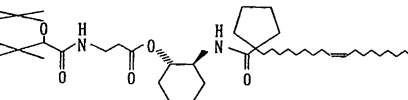
1.06-1.40 (20H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

★ 1.57-2.34 (12H, m), 2.43-2.62 (2H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.41-3.62 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.81-3.94 (1H, m), 4.07 (1H, s), 4.71 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 5Hz), 5.59 (1H, d, J=8Hz), 7.92 (1H, t, J=5Hz)

実施例114

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (1 - 9 - オクタデセニル シクロペンタンカルボニル) アミノシクロヘキサン-1 - イル $3 - [N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル<math>-1, 3 - \widetilde{y}$ オキサン-4 -カルボニル) アミノ] プロピオネート

s), ★ 構造式:



分子式: C₄₂H₇₄N₂O₆ 分子量: 701.05

質量分析 計算值:702.5546

実測値:702.5570

融点(℃):0il

旋光度〔α〕²²D; +8.6° (C=1.0, CHCl₃)

IR $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$:

3368, 2932, 2864, 1734

NMR (δ , CDC1₃):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.09-2.17 (46H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

2.41-2.61 (2H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.37

-3.62 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.81-

3.93 (1H, m), 4.08 (1H, s), 4.73 (1H, ddd,

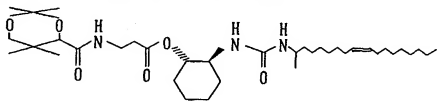
$$\begin{split} J = & 11\text{Hz}, 11\text{Hz}, 4\text{Hz}) \ , 5.\,28\text{--}5.\,40 \ (2\text{H}, \text{m}) \ , 5.\,75 \\ (1\text{H}, \text{d}, J = & \text{8Hz}) \ , 6.\,93 \ (1\text{H}, \text{t}, J = & \text{5Hz}) \end{split}$$

実施例115

化合物名: (1S, 2S) - 2 - 〔(1-メチル-8-ヘプ*

228

*タデセニル)カルバモイル〕アミノシクロヘキサンー1 ーイル 3ー [N-(2,2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサンー4ーカルボニル)アミノ〕プロピオネート 構造式:



diastereomeric mixture

分子式: C37H67N3O6 分子量: 649.96

質量分析 計算値:649.5029 実測値:649.5029

融点(℃):oil

旋光度 $(\alpha)^{21}D$; +19.3° (C=1.0, CHCl₃)

IR $(v_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$:

3360, 2936, 2864, 1734, 1682, 1644

NMR (δ , CDC1₃):

0.88 (3H, t, $J\!=\!7\mathrm{Hz})$, 0.96 (3H, s) ,1.04 (3H, s) ,

1.08 (3/2H, d, J=6Hz), 1.09 (3/2H, d, J=6Hz),

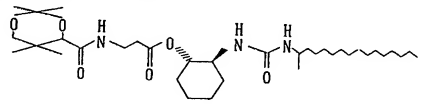
1.14-1.50 (24H, m), 1.44 (3H, s), 1.47 (3H, s),

1.52-2.26 (11H, m) , 2.37-2.59 (2H, m) , 3.28
 -3.46 (1H, m) , 3.58-3.80 (3H, m) , 3.69 (1H, d,
 J = 12Hz) , 4.10 (1H, s) , 4.55 (1H, ddd, J = 11Hz,
 11Hz, 4Hz) , 5.28-5.42 (2H, m) , 6.86-6.96
 (1H, m)

実施例116

化合物名: (1S, 2S) -2- [(1-メチルヘプタデシル) カルバモイル] アミノシクロヘキサン-1-イル3-[N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

構造式:



分子式: C35H65N3O6 分子量:623.92

質量分析 計算値:623.4873

実測値:623.4852

融点 (℃):oil

旋光度〔α〕²¹D; +20.5° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{KBr}, cm^{-1}) :

3360, 2932, 2860, 1738, 1682, 1642

NMR (δ , CDCl₃):

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),

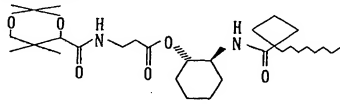
1.08 (3H, d, J = 6Hz), 1.12-1.78 (32H, m), 1.44

★ (3H, s), 1.47 (3H, s), 1.94-2.58 (4H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.34-3.79 (4H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 4.10 (1H, s), 4.55 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 6.92 (1H, t, J=5Hz)

実施例117

化合物名: (1S,2S) - 2 - (1 - オクチルシクロブタ ンカルボニル) アミノシクロヘキサン-1 - 1 3 - (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

40 構造式:



分子式: C₃₁H₅₄N₂O₆ 分子量:550.78

質量分析 計算值:550.3981

実測値:550.4005

融点(℃):oil

50 旋光度〔 α 〕 30D; +13.1° (C=1.0, CHCl₃)

2

IR (ν_{neat} , cm⁻¹): 3336,2932,2860,1732

NMR (δ , CDC1₃):

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.06-1.58 (16H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

1.60-2.36 (12H, m), 2.43-2.63 (2H, m),

3.28 (1H, d, J = 12Hz), 3.39-3.63 (2H, m), 3.69

(1H, d, J=12Hz), 3.81-3.94 (1H, m), 4.08 (1H, m)

 $0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$ $0 \longrightarrow 0$ $0 \longrightarrow 0$ $0 \longrightarrow 0$

(115)

実施例118

構造式:

分子式: C33H60N2O6

分子量:580.85

質量分析 計算值:580.4451

実測値:580.4435

融点(℃):wax

旋光度〔α〕²⁷D; +11.9° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{KBr}, cm^{-1}) :

3288, 2932, 2860, 1730

NMR (δ , CDCl₃):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.88 (3H, d, J=6Hz), 0.91 (3H, d, J=6Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.00-1.82 (26H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

1. 93-2. 04 (1H, m) , 2. 15-2. 26 (1H, m) , 2. 41 2. 58 (2H, m) , 3. 28 (1H, d, J=12Hz) , 3. 42-3. 60
 (2H, m) , 3. 69 (1H, d, J=12Hz) , 3. 82-3. 94 (1H, m) , 4. 08 (1H, s) , 4. 67 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz) , 5. 87 (1H, d, J=8Hz) , 6. 91 (1H, t, J=5Hz)

20 実施例119

230

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2-イソプロピルラウロ

イル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- (N-

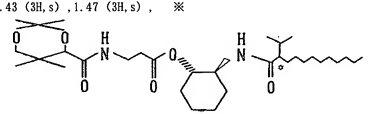
ボニル) アミノ] プロピオネート

(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル

s), 4.72 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.60 (1H, d, J=8Hz), 6.93 (1H, t, J=5Hz)

ボニル) アミノ) プロピオネート

構造式:



分子式: C33H60N2O6

分子量:580.85

質量分析 計算值:580.4451

実測値:580.4458

融点(℃):カラメル

旋光度 $\{\alpha\}$ 30D; +10.6° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{KRr}, cm^{-1}) :

3276, 2932, 2860, 1730

NMR (δ , CDC1₃):

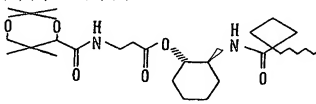
0.85 (3H, d, $J\!=\!6\text{Hz})$, 0.88 (3H, t, $J\!=\!7\text{Hz})$, 0.89

(3H, d, J = 6Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.05-1.83 (26H, m) ,1.43 (3H, s) ,1.47 (3H, s) ,

1.92-2.04 (1H, m), 2.13-2.22 (1H, m), 2.40-2.58 (2H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.45-3.58 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.85-3.97 (1H, m), 4.08 (1H, s), 4.68 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.78 (1H, d, J=8Hz), 6.90 (1H, t, J=5Hz) 実施例120

化合物名: (1S, 2S) -2- (1-ヘキシルシクロブタ ⁴⁰ ンカルボニル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-ーカルボニル) アミノ] プロピオネート



分子式: C29H50N2O6

分子量:522.73

質量分析 計算值:522.3668

実測値:522.3668

融点(℃):oil

旋光度 $(\alpha)^{30}D$; +13.8° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹): 3336,2936,2864,1732

NMR (δ , CDCl₃):

0.87 (3H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.07-1.58 (12H, m) ,1.42 (3H, s) ,1.47 (3H, s) ,

1.61-2.34 (12H, m) ,2.43-2.62 (2H, m) ,3.28

(1H, d, J=12Hz), 3.41-3.62 (2H, m), 3.69 (1H, d)

d, J = 12Hz), 3.82-3.93 (1H, m), 4.07 (1H, s),

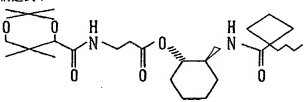
4. 71 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5. 60 (1H, d,

J = 8Hz), 6.92 (1H, t, J = 5Hz)

実施例121

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (1 - プチルシクロプタンカルボニル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- (N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオネート

構造式:



HO OH H

分子式: C₃₀H₅₄N₂O₆

分子量:538.77

質量分析 計算值:538.3981

実測値:538.3989

融点(℃):oil

旋光度〔 α 〕 28 D; +10.6° (C=1.0, CHCl3)

IR $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$:

2932, 2860, 1732

NMR (δ , CDCl₃):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.05 (3H, s),

1.06-1.44 (20H, m) , 1.46-2.28 (12H, m) , 2.44

232

分子式: C27H46N2O6

分子量:494.67

質量分析 計算值:494.3355

実測値:494.3366

融点(℃):カラメル

旋光度 $[\alpha]$ 30D; +15.2° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{KBr}, cm^{-1}) :

3348, 2940, 2868, 1732

NMR (δ , CDCl₃):

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.05-1.58 (8H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

1.62-2.33 (12H, m) , 2.44-2.61 (2H, m) , 3.28

(1H, d, J=12Hz), 3.41-3.63 (2H, m), 3.69 (1H, d)

d, J=12Hz), 3.81-3.94 (1H, m), 4.08 (1H, s),

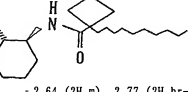
4.72 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.61 (1H, d,

J = 8Hz), 6.93 (1H, t, J = 5Hz)

実施例122

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (1 - デシルシクロプタンカルボニル) アミノシクロヘキサン<math>-1 - イル 3 - (N - (2, 4 - ジヒドロキシ - 3, 3 - ジメチル - 1 - オキソプチル) アミノ〕プロピオネート

構造式:



- 2.64 (2H, m) , 2.77 (2H, br-s) , 3.46-3.68 (2H, m) , 3.49 (1H, d, J=11Hz) , 3.56 (1H, d, J=11Hz) , 3.84-3.98 (1H, m) , 4.05 (1H, s) , 4.69 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz) , 5.53 (1H, d, J=9Hz) , 7.37 (1H, t, J=5Hz)

40 実施例123

分子式: C₃₁H₅₆N₂O₆ 分子量: 552.80

質量分析 計算値:552.4138 実測値:552.4127

融点(℃):oil

旋光度〔 α 〕 31D; +15.8° (C=1.0, CHC13)

IR (ν_{KBr} , cm⁻¹): 3304, 2932, 2860, 1738

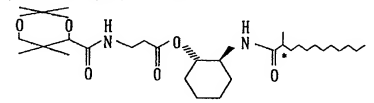
NMR (δ , CDC1₃) :

0.87 (3H, t, J=7Hz) ,0.95 (3H, s) ,1.03 (3H, s) , 1.07 (3H, d, J=7Hz) ,1.10-1.38 (20H, m) ,1.42 (3H, s) ,1.46 (3H, s) ,1.48-2.19 (7H, m) , * 2.42-2.57 (2H, m) , 3.28 (1H, d, J=12Hz) , 3.51 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz) , 3.69 (1H, d, J=12Hz) , 3.81-3.94 (1H, m) , 4.08 (1H, s) , 4.68 (1H, ddd, J=4Hz) , 5.76 (1H, d, J=8Hz) , 6.92 (1H, t, J=6

実施例124

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (1 - メチルラウロイル) アミノシクロヘキサン- 1 - イル 3 - (N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル-1, 3 - ジオキサン- <math>4 - カルボニル) アミノ] プロピオネート

構造式:



分子式: C₃₁H₅₆N₂O₆ 分子量: 552.80

質量分析 計算値:552.4138

実測値:552.4139

融点(℃):wax

旋光度 $(\alpha)^{31}D$; +7.6° (C=1.0, CHCl₃)

IR ($\nu_{\rm KBr}$, cm⁻¹): 3272, 2932, 2860, 1744

NMR (δ , CDC1₃) :

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 1.30 (3H, s), 1.06 (3H, d, J = 7Hz), 1.10-1.39 (20H, m), 1.43

(3H, s) ,1.47 (3H, s) ,1.49-2.16 (7H, m) ,

 \times 2.50 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.51 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.82-3.96 (1H, m), 4.08 (1H, m), 4.67 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.73 (1H, d, J=8Hz), 6.92 (1H, t, J=6Hz)

30 実施例125

化合物名: (1S,2S) - 2 - (2-デシルラウロイル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-) 5- テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

構造式:

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

50

Ж

分子式: C40H74N2O6

分子量:679.04

質量分析 計算值:678.5546

実測値:678.5535

融点(℃):70~71℃(ヘキサン)

旋光度 $\{\alpha\}$ 28D; +10.3° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{KBr}, cm^{-1}) : 3288, 2928, 2856, 1732

IR $(\nu \kappa R_r, cm^{-1})$:

NMR (δ , CDCl₃) :

0.88 (6H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.08-2.22 (45H, m) ,1.43 (3H, s) ,1.47 (3H, s) ,

2.39-2.58 (2H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz),

3.51 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz), 3.69 (1H, d, J=12Hz),

3. 83-3. 96 (1H, m) , 4. 08 (1H, s) , 4. 68 (1H, ddd, J = 11Hz, 11Hz, 4Hz) , 5. 82 (1H, d, J = 8Hz) , 6. 90

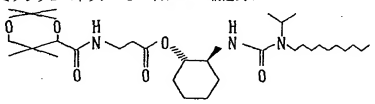
(1H, t, J = 8Hz)

実施例126

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (N-デシル-N-イソプロピルカルバモイル) アミノシクロヘキサン-1-イル*

235

* 3 - [N - (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート 構造式:



分子式: C32H59N3O6 分子量:581.84

質量分析 計算値:581.4403 実測値:581.4414

融点(℃):oil

旋光度 $(\alpha)^{27}D$; +30.1° (C=0.5, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹): 2932, 2860, 1732

NMR (\$\delta\$, CDCl3):

0.88 (3H, t, J=7Hz) , 0.96 (3H, s) , 1.03 (3H, s) ,

1.10 (6H, d, J=7Hz) , 1.15-2.21 (24H, m) , 1.42

(3H, s) , 1.47 (3H, s) , 2.47-2.62 (2H, m) ,

10% 2.93 (2H, t, J=7Hz) , 3.28 (1H, d, J=12Hz) , 3.34-3.64 (2H, m) , 3.69 (1H, d, J=12Hz) , 3.74 - 3.88 (1H, m) , 4.08 (1H, s) , 4.18-4.33 (1H, m) , 4.38-4.46 (1H, m) , 4.71 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz) , 6.93 (1H, t, J=5Hz)

実施例127

化合物名: (1S, 2S) - 2 - [N - (2, 2 - ジメチルプロピル) - N - ノニルカルバモイル] アミノシクロヘキサン-1-イル <math>3 - [N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル-1, 3 - ジオキサン-4 - カルボニル) アミノ] プロピオ

20ネート※構造式:

 $\begin{array}{c|c}
\hline
0 & 0 & H \\
\hline
0 & 0 & N \\
\hline
0 & N \\
0 & N \\
\hline
0 & N \\
0 & N \\
\hline
0 & N \\
0 & N \\
\hline
0 & N \\
0 & N \\
\hline
0 & N \\
0 & N \\
\hline
0 & N \\
0$

分子式: C33H61N3O6

分子量:595.87

質量分析 m/e 595 (M+)

融点 (℃):69.4~72.9℃ (n-hexane)

IR (ν_{KBr}, cm^{-1}) :

3388, 2932, 1730, 1670, 1618, 1378, 1098

NMR (δ , CDC1₃):

0. 88 (3H, t, J=7Hz) , 0. 91 (9H, s) , 0. 96 (9H, s) , 1. 04 (3H, s) , 1. 05-2. 21 (22H, m) , 1. 42 (3H, s) , 1. 47 (3H, s) , 2. 43-2. 62 (2H, m) , 2. 91 (1H, d, J=15Hz) , 2. 97-3. 10 (1H, m) , 3. 05 (1H, d, J=15Hz) , 3. 16-3. 27 (1H, m) , 3. 28 (1H, d, J=12Hz) , 3. 37-3. 64 (2H, m) , 3. 69 (1H, d, J=12Hz) ,

* 3.71-3.86 (1H, m), 4.08 (1H, s), 4.52 (1H, d, J=8Hz), 4.70 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz),

30 6.92 (1H, t, J = 5Hz)

元素分析

計算值:C,66.52 H,10.32 N,7.05

実測値:C,66.26 H,10.55 N,7.30

実施例128

構造式:

 $0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$

★ 40

分子式: C33H52N2O6 分子量: 572.79

質量分析 計算值:572.3825

実測値:572.3841

融点(℃):カラメル

50 旋光度〔α〕²¹D; -5.8° (C=1.0, CHCl₃)

' IR (ν_{KBr}, cm⁻¹) : 3304, 2936, 2864, 1734, 1662, 1646

NMR (δ , CDC1₃):

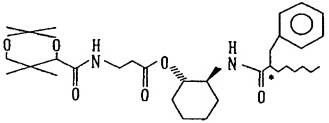
0.87 (3H, t, J=7Hz) , 0.95 (3H, s) , 1.03 (3H, s) , 1.05-1.95 (18H, m) , 1.42 (3H, s) , 1.46 (3H, s) , 2.09-2.24 (1H, m) , 2.37-2.54 (2H, m) , 2.68 (2H, dd, J=13Hz, 5Hz) , 2.83 (1H, dd, J=13Hz, 10Hz) , 3.28 (1H, d, J=12Hz) , 3.48 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) , 3.70-

238 32 (1H.m) .4.07 (1H.s) .

* 3.82 (1H, m), 4.07 (1H, s), 4.50 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.42 (1H, d, J=8Hz), 6.88 (1H, t, J=6Hz), 7.12-7.26 (5H, m)

実施例129

* 構造式:



分子式: C33H52N2O6 分子量:572.79

質量分析 計算値:572.3825

実測値:572.3812

融点(℃):カラメル

旋光度 [α] ²¹D; +26.1° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{KRr}, cm^{-1}) :

3320, 2940, 2864, 1734, 1652

NMR (δ , CDCl₃):

0.87 (3H, t, J = 7Hz), 0.95 (3H, s), 1.03 (3H, s),

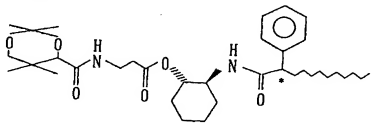
1.05-1.47 (12H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

1.51-2.31 (9H, m), 2.61 (1H, dd, J=14Hz, 5Hz),

実施例130

化合物名: (1S, 2S) -2-(2-7x=0.00) (2) アミノシクロヘキサン-1-7 (2) -3-(0.00) (2) -3-(0.00) (3) アミノンプロピオネート

構造式:



分子式: C36H58N2O6

分子量:614.87

質量分析 計算值:614.4294

実測値:614.4310

融点(℃):oil

旋光度〔 α 〕 30D; +14.8° (C=0.9, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm^{-1}):

3312, 2932, 2860, 1734

NMR (δ , CDC1₃):

0.87 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.05 (3H, s),

1.11-1.39 (20H, m), 1.43 (3H, s), 1.48 (3H, s),

1.52-2.11 (6H, m), 2.32-2.51 (2H, m), 3.25

(iH, t, J=7Hz), 3. 29 (1H, d, J=12Hz), 3. 38-3. 56 (2H, m), 3. 70 (1H, d, 12Hz), 3. 77-3. 89 (1H, m), 4. 09 (1H, s), 4. 59 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5. 68 (1H, d, J=8Hz), 6. 89 (1H, t,

J = 5Hz, 7. 21-7. 36 (5H, m)

実施例131

$$\begin{array}{c|c}
239 \\
\hline
0 & 0 \\
0 & 0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
H \\
N \\
0
\end{array}$$

分子式: C36H58N2O6 分子量:614.87

質量分析 計算値:614.4294 実測値:614.4311

融点(℃):wax

旋光度 (α) 30D; +34.4° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{KBr}, cm^{-1}) : 3308, 2932, 2864, 1730

NMR (δ , CDCl₃):

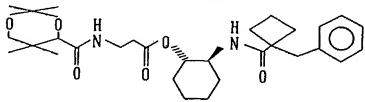
0.87 (3H, t, J = 7Hz), 0.94 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.09-1.42 (20H, m) ,1.43 (3H, s) ,1.48 (3H, s) ,

1.52-2.15 (8H, m), 3.20-3.21 (3H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.68 (1H, d, J=12Hz), 3.76 -3.89 (1H, m), 4.06 (1H, s), 4.59 (1H, ddd, J = 11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.75 (1H, d, J = 8Hz), 6.71 (1H, t, J=5Hz), 7.19-7.34 (5H, m)

実施例132

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (1 - ベンジルシクロプタンカルポニル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- $[N-(2,2,5,5-r+j)]\times FN-1,3-i+t+-4$ -カルボニル) アミノ] プロピオネート

構造式:



分子式: C30H44N2O6

分子量:528.69

質量分析 計算值:528.3199

実測値:528.3193

融点(℃):カラメル

旋光度 (α) 30D; +11.9° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{KBr}, cm^{-1}) : 3356, 2944, 2868, 1732

NMR (δ , CDCl₃):

0.84-1.55 (4H, m), 0.95 (3H, s), 1.03 (3H, s),

1.42 (3H, s) ,1.46 (3H, s) ,1.58-2.67 (12H, m) ,

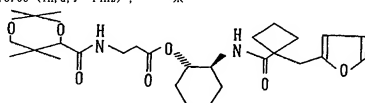
3.00 (1H, d, J=14Hz), 3.03 (1H, d, J=14Hz),

3. 28 (1H, d, J=12Hz), 3. 27-3. 52 (2H, m), 3. 68 (1H, d, J=12Hz), 3. 72-3. 87 (1H, m), 4. 06 (1H, m)s), 4.59 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 4.511H, d, J=8Hz), 6.88 (1H, t, J=5Hz), 7.11-7.28 (5H, m)

30 実施例133

構造式:

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (1 - フルフリルシクロプタンカルボニル) アミノシクロヘキサンー1-イル 3 - [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート



分子式: C28H42N2O7

分子量:518.65

質量分析 計算値:518.2992

実測値:518.2969

融点(℃):oil

旋光度〔 α 〕 30D; +12.8° (C=0.5, CHCl₃)

IR (ν_{KBr}, cm^{-1}) :

3352, 2944, 2868, 1732

NMR (δ , CDC1₃):

0.96 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.18-2.57 (16H, m),

1.42 (3H, s), 1.47 (3H, s), 3.03 (2H, s),

3. 28 (1H, d, J=12Hz), 3. 33-3. 58 (2H, m),

3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.67-3.90 (1H, m),

4.07 (1H, s), 4.63 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz),

5.49 (1H, d, J=8Hz), 6.03 (1H, d, J=3Hz),

6. 26 (1H, dd, J=3Hz, 1Hz), 6. 92 (1H, t, J=5Hz),

(121)

7.29 (1H, d, J=1Hz)

実施例134

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2 - ベンジルラウロイル) アミノシクロヘキサン-1 - 1 3 - (N - (2, *)

241

* 2, 5, 5ーテトラメチルー1, 3ージオキサンー 4 ーカルボニ ル) アミノ] プロピオネート

242

構造式:

分子式: C₃₇H₆₀N₂O₆ 分子量: 628.90

質量分析 計算値:628.4451 実測値:628.4442

融点(℃):wax

旋光度 $[\alpha]^{29}D$; -5.9° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹): 3320, 2932, 2860, 1732

NMR (δ , CDC1₃) :

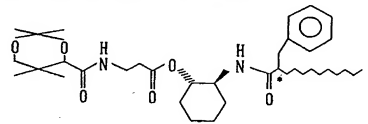
0.62-1.50 (20H, m), 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.95 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s), 1.52-2.30 (7H, m), 2.38-2.55 (2H, m),

2.68 (1H, dd, J=15Hz, 6Hz), 2.83 (1H, dd, J=15Hz, 10Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.48 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz), 3.68 (1H, d, J=12Hz), 3.70-3.83 (1H, m), 4.07 (1H, s), 4.50 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 5Hz), 5.91 (1H, d, J=8Hz), 6.88 (1H, t, J=6Hz), 7.11-7.27 (5H, m)

実施例135

化合物名: (1S,2S) -2-(1-ベンジルラウロイ 20 ル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3-(N-(2, 2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ ル) アミノ〕プロピオネート

※ 構造式:



分子式: C₃₇H₆0N₂O₆ 分子量: 628.90

質量分析 計算値:628.4451 実測値:628.4478

融点 (℃):wax

旋光度 $[\alpha]$ 27D; +26.7° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{KBr}, cm^{-1}) : 3300, 2932, 2860, 1734

NMR (δ , CDCl₃):

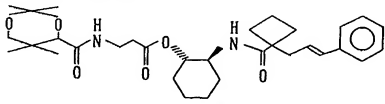
0.88 (3H, t, J = 7Hz) , 0.95 (3H, s) , 1.03 (3H, s) , 1.06-1.50 (20H, m) , 1.43 (3H, s) , 1.47 (3H, s) ,

1.52-2.30 (9H, m), 2.61 (1H, dd, J=15Hz, 6Hz),

★ 2.93 (1H, dd, J=15Hz, 10Hz), 3.20-3.30 (2H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.71-3.83 (1H, m), 4.07 (1H, s), 4.55 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.91 (1H, d, J=7Hz), 6.81 (1H, t, J=5Hz), 7.13-7.28 (5H, m)

実施例136

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (1 - シンナミルシクロプタンカルボニル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-404-カルボニル) アミノ) プロピオネート構造式:



分子式: C32H46N2O6 質量分析 計算値: 554. 3355 分子量: 554. 73 50 実測値: 554. 3361

融点(℃):カラメル

旋光度 $[\alpha]^{29}D$; +14.9° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{KBr}, cm^{-1}) :

3340, 2944, 2868, 1732

NMR (δ , CDC1₃):

0.89-1.57 (4H, m), 0.95 (3H, s), 1.03 (3H, s),

1.41 (3H, s), 1.46 (3H, s), 1.58-2.67 (12H, m),

2.59 (2H, d, J=7Hz), 3.27 (1H, d, J=12Hz),

3.32-3.63 (2H, m), 3.68 (1H, d, J=12Hz), 3.82

-3.95 (1H, m), 4.06 (1H, s), 4.68 (1H, ddd, J =

(122)

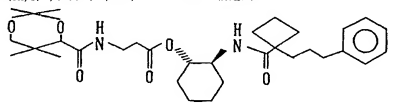
* 11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.68 (1H, d, J = 8Hz), 6.08 (1H, dt, J=16Hz, 7Hz), 6.44 (1H, d, J=16Hz),

6.88 (1H, t, J = 5Hz), 7.17-7.38 (5H, m)

実施例137

化合物名: (1S, 2S) - 2 - [1 - (3 - フェニルプロ ピル) シクロブタンカルボニル) アミノシクロヘキサン -1-7ル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3] -ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネー r

構造式:



分子式: C32H48N2O6

分子量:556.74

質量分析 計算值:556.3512

実測値:556.3516

融点(℃):カラメル

旋光度 $\{\alpha\}$ 29D; +12.5° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{KBr}, cm^{-1}) :

3352, 2940, 2868, 1732

NMR (δ , CDC1₃):

0.95 (3H, s), 0.95-1.56 (6H, m), 1.03 (3H, s),

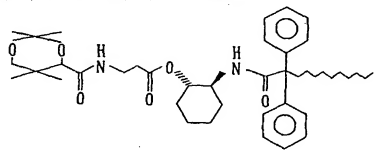
1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s), 1.62-2.48 (14H, m),

 \times 2.51-2.66 (2H, m), 3.27 (1H, d, J=12Hz), 3.28 -3.48 (2H, m) ,3.68 (1H, d, J=12Hz) ,3.79-3.92 (1H, m), 4.06 (1H, s), 4.67 (1H, ddd, J =11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.64 (1H, d, J=8Hz), 6.86(1H, t, J = 5Hz), 7.12-7.30 (5H, m)

実施例138

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2, 2-ジフェニルラウロイ ル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- (N-(2, 2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ ル) アミノ] プロピオネート

構造式:



分子式: C42H62N2O6

分子量:690.97

質量分析 計算値:690.4607

実測値:690.4604

融点(℃):oil

旋光度 (α) ²⁹D; +18.8° (C=1.0, CHCl₃)

IR $(v_{\text{neat}}, cm^{-1})$:

2932, 2860, 1730

NMR (δ , CDCl₃):

0.87 (3H, t, J=7Hz), 0.94 (3H, s), 1.00-1.49(20H, m) , 1.04 (3H, s) , 1.42 (3H, s) , 1.47

(3H, s), 1.52-2.38 (8H, m), 3.16-3.28 (1H, m),

3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.36-3.48 (1H, m), 3.68 (1H, d, J=12Hz), 3.82-3.94 (1H, m), 4.07 (1H, m)s), 4.49 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.52

(1H, d, J=8Hz), 6.82 (1H, t, J=5Hz), 7.18 -7.37 (10H, m)

実施例139

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2 - ベンジルカプリロイ ル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- (N-(2, 4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル) アミノ〕プロピオネート

分子式: C₃₀H₄₈N₂O₆ 分子量: 532.72

質量分析 計算値:532.3512 実測値:532.3524

融点(℃):カラメル

旋光度 $[\alpha]^{29}D$; +28.8° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹): 2936, 2864, 1728

NMR (δ , CDCl₃):

0.86 (3H, t, J = 7Hz) , 0.94 (3H, s) , 1.02 (3H, s) , 1.06-1.50 (12H, m) , 1.52-2.35 (9H, m) , 2.64

(1H, dd, J=14Hz, 6Hz), 2.89 (1H, dd, J=14Hz, 8H

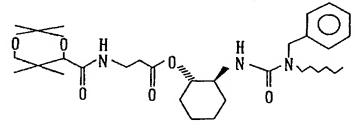
* z) ,

3. 22-3. 48 (2H, m) , 3. 48 (1H, d, J=11Hz) , 3. 51 (1H, d, J=11Hz) , 3. 72-3. 87 (1H, m) , 4. 03 (1H, s) , 4. 54 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz) , 5. 88 (1H, br-s) , 7. 12-7. 29 (6H, m)

実施例140

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (N - ベンジル-N - へキシルカルバモイル) アミノシクロヘキサン-1-イル3-<math>(N-(2, 2, 5, 5-F)トラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ〕プロピオネート構造式:

246



分子式: C₃₂H₅₁N₃O₆ 分子量: 573.78

質量分析 計算值:573.3777

実測値:573.3752

融点(℃):oil

旋光度〔 α 〕 ²⁸D; +33.2° (C=0.8, CHC1₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹): 3384, 2936, 2864, 1732

NMR (δ , CDCl₃) :

0.87 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 0.97-2.18 (16H, m), 1.03 (3H, s), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s), 2.32-2.53 (2H, m), 3.18 (2H, t, J=7Hz) 3.26-3.39 (1H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.43- 3.56 (1H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.72-

3.85 (1H, m), 4.07 (1H, s), 4.36 (1H, d, J=17Hz),

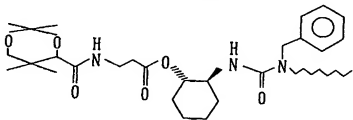
4.46 (1H, d, J=17Hz), 4.50 (1H, d, J=6Hz),

4.62 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 6.88 (1H, t, J=5Hz), 7.19-7.37 (5H, m)

実施例141

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (N - ベンジル - N - オク チルカルパモイル) アミノシクロヘキサン<math>-1 - 4ル 3 - (N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル - 1, 3 - ジオキサン - 4 - カルボニル) アミノ〕プロピオネート

構造式:



分子式: C₃₄H₅₅N₃O₆

分子量:601.83

質量分析 計算值:601.4090

実測値:601.4113

融点(℃):oil

旋光度〔 α 〕 28 D; +29.7° (C=0.5, CHC13)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹):

3368, 2932, 2864, 1732

NMR (δ , CDC1₃):

50 0.87 (3H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 0.97-2.18

 $\begin{array}{c} (20 H,m) \ , 1.03 \ (3H,s) \ , 1.42 \ (3H,s) \ , 1.46 \\ (3H,s) \ , 2.33-2.53 \ (2H,m) \ , 3.18 \ (2H,t,J=7Hz) \ , \\ 3.26-3.39 \ (1H,m) \ , 3.28 \ (1H,m) \ , 3.43-3.56 \\ (1H,m) \ , 3.69 \ (1H,d,J=12Hz) \ , 3.72-3.85 \ (1H,m) \ , 4.07 \ (1H,s) \ , 4.37 \ (1H,d,J=17Hz) \ , 4.48 \\ (1H,d,J=17Hz) \ , 4.49 \ (1H,d,J=6Hz) \ , 4.62 \ (1H,ddd,J=11Hz,11Hz,4Hz) \ , 6.88 \ (1H,t,J=5Hz) \ , \\ \end{array}$

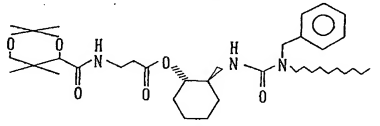
248

* 7.19-7.36 (5H, m)

実施例142

化合物名: (1S,2S) - 2 - (N - ベンジル-N - デシルカルバモイル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3 - <math>(N - (2,2,5,5- テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

* 構造式:



分子式: C36H59N3O6 分子量:629.88

質量分析 計算値:629.4403 実測値:629.4388

融点(℃):oil

旋光度 $[\alpha]^{27}D$; +26.1° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹): 3384,2932,2860,1732

NMR (δ , CDCl₃):

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 0.79-2.19 (24H, m), 1.03 (3H, s), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s), 2.32-2.53 (2H, m), 2.18 (2H, t, J = 7Hz), \times

3. 23-3. 38 (1H, m) , 3. 28 (1H, d, J=12Hz) , 3. 32
 -3. 55 (1H, m) , 3. 69 (1H, d, J=12Hz) , 3. 70 3. 55 (1H, m) , 3. 69 (1H, d, J=12Hz) , 3. 70 3. 60 (1H, d, J=12Hz) ,

3.85 (1H, m), 4.07 (1H, s), 4.36 (1H, d, J=17Hz),

4.47 (1H, d, J=17Hz), 4.48 (1H, d, J=6Hz),

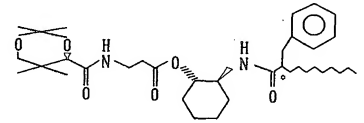
4.61 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 6.89 (1H, t,

J = 5Hz), 7. 20-7. 39 (5H, m)

実施例143

化合物名: (1S,2S) - 2 - (2 - ベンジルウンデカノ イル) アミノシクロヘキサン-1 - 4 3 - (N - (2,2,5,5) - テトラメチル-1,3 - 3 オキサン-4 - 4 ルボニル) アミノ〕 プロピオネート

構造式:



分子式: C36H58N2O6

分子量:614.87

質量分析 計算值:614.4294

実測値:614.4295

融点 (℃):wax

旋光度 $(\alpha)^{28}D$; -7.7° (C=1.0, CHCl₃)

IR (ν_{neat} , cm⁻¹):

3320, 2932, 2860, 1732

NMR (δ , CDCl₃):

0.62-1.49 (18H, m), 0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.95 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s), 1.51-1.95 (6H, m), 2.08-2.19 (1H, m),

2.37-2.56 (2H, m), 2.68 (2H, dd, J=14Hz, 6Hz), 2.83 (1H, dd, J=14Hz, 9Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz),

3.44-3.52 (2H, m), 3.68 (1H, d, J=12Hz), 3.70-

3.82 (1H, m), 4.07 (1H, s), 4.51 (1H, ddd,

J = 11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.42 (1H, d, J = 8Hz), 6.88

(1H, t, J=5Hz), 7.11-7.30 (5H, m)

40 実施例144

化合物名: (1S, 2S) -2-(2-ベンジルウンデカノイル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン<math>-4-カルボニル) アミノ〕プロピオネート

$$\begin{array}{c|c}
0 & H \\
0 & N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
0 & H \\
0 & N
\end{array}$$

10

分子式: C36H58N2O6 分子量:614.87

質量分析 計算值:614.4294 実測値:614.4276

融点(℃):oil

旋光度〔α〕²⁷D;+27.4° (C=1.0,CHCl₃)

IR $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$: 3304, 2932, 2860, 1734

NMR (δ , CDCl₃):

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.95 (3H, s), 0.98-1.49(18H, m), 1.03 (3H, s), 1.43 (3H, s), 1.44 (3H, s) , 1.52-2.30 (9H, m) , 2.61 (1H, dd,

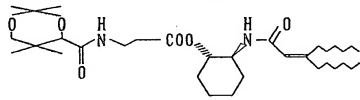
J = 14Hz, 6Hz), 2.94 (1H, dd, J = 14Hz, 9Hz) 3.22-3.29 (2H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.69(1H, d, J=12Hz), 3.71-3.84 (1H, m), 4.07 (1H, m)s), 4.55 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.91 (1H, d, J=8Hz), 6.81 (1H, t, J=5Hz),

7.12-7.28 (5H, m)

実施例145

化合物名: (1S, 2S) -2-(3-ヘキシル-2-ノネ ノイル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- [N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル ボニル) アミノ) プロピオネート

構造式:



分子式: C33H58N2O6 分子量:578.93

IR (ν_{neat} , cm⁻¹):1660,1736

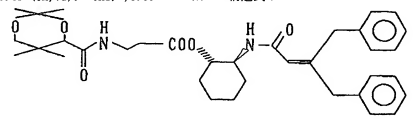
NMR (δ, CDCl₃) :

0.87 (3H, t, J=7Hz), 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96(3H, s) , 1.04 (3H, s) , 1.10-1.50 (16H, m) , 1.43 (3H, s) , 1.47 (3H, s) , 1.57-1.88 (6H, m) , 1.88-2.18 (4H, m) , 2.43-2.64 (4H, m) , 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.49 (1H, td, J=6Hz), 3.69

(1H, d, J=12Hz), 3.84-4.02 (1H, m), 4.08 (1H, m)s), 4.64 (1H, td, J = Hz), 5.42 (1H, s), 5.67 (1H, d, J = Hz), 6.92 (1H, m)

実施例146

30 化合物名: (1S, 2S) - 2- (3-フェニルメチル-4 -フェニル-2-ブテノイル)アミノシクロヘキサン- $1 - 7 \mu$ $3 - [N - (2, 2, 5, 5 - 7 + 5)] + 7 \mu - 1, 3 - 3 \mu$ ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート 構造式: Ж



分子式: C35H46N2O6

分子量:590.83

融点(℃):wax

NMR (δ , CDC1₃):

0.93 (3H, s), 1.00 (3H, s), 0.90-2.12 (8H, m),

1.39 (3H, s), 1.45 (3H, s), 2.24-2.54 (2H, m),

3.07 (1H, dd, J = Hz, 3Hz), 3.26 (1H, d, J=12Hz),

3. 20-3.64 (2H, m), 3. 53 (2H, dd, J=15Hz, 5Hz),

3.67 (1H, d, J=12Hz), 3.80-3.94 (1H, m), 4.04

(1H, s), 4.60 (1H, ddd, J = Hz, 10Hz, 4Hz), 5.76 (1H, d, J=8Hz), 6.60 (1H, s), 6.84 (1H, t, J = Hz), 7.16-7.42 (10H, m)

実施例147

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (3 - プロピル-2-ノネ ノイル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- (N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル ポニル) アミノ] プロピオネート

(126)

分子式: C₃₀H₅₂N₂O₆ 分子量:536.84 融点(℃):wax

NMR (δ , CDC1₃):

0.80-0.96 (6H, m) , 0.97 (3H, s) , 1.04 (3H, s) ,

1.06-2.21 (20H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

2.40-2.67 (4H, m) , 3.28 (1H, d, J = 12Hz) ,

3.49 (2H, td, J = 6Hz, 6Hz), 3.69 (1H, d, J = 12Hz),

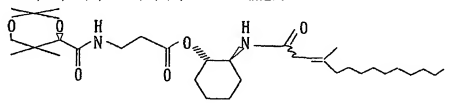
3.94 (1H, ddd, J=10Hz, 8Hz, 4Hz), 4.08 (1H, s),

* 4.64 (1H, ddd, J=10Hz, 10Hz, 4Hz), 5.42+5.44 (1H, S), 5.67+5.70 (1H, d, J=8Hz), 6.92 (1H, t, J=6Hz)

10 実施例148

化合物名: (1S, 2S) -2-(3-メチル-2-トリデセノイル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

構造式:



(E. Z-Mixture)

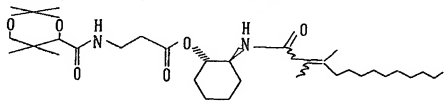
% 4.65 (1H, ddd, J=10Hz, 10Hz, 4Hz), 5.48 (1H, d, J=8Hz), 6.92 (1H, t, J=5Hz)

実施例149

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2, 3 - ジメチル - 2 - トリデセノイル) アミノシクロヘキサン-1 - イル 3 - [N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル - 1, 3 - ジオキサン - 4]

30 -カルボニル) アミノ〕プロピオネート

※ 構造式:



(E. Z-Mixture)

s), 4.68 (1H, ddd, J=10Hz, 10Hz, 4Hz), 5.23+ 5.58 (1H, d, J=9Hz), 6.92 (1H, t, J=5Hz)

実施例150

構造式:

分子式: C₃₂H₅₆N₂O₆ 分子量: 564.80

NMR (δ , CDC1₃):

 $\begin{array}{l} 0.88 \;\; (3\text{H, t}, J\!=\!6\text{Hz}) \;\; , 0.97 \;\; (3\text{H, s}) \;\; , 1.04 \;\; (3\text{H, s}) \;\; , \\ 1.10\text{--}2.21 \;\; (26\text{H, m}) \;\; , 1.43 \;\; (3\text{H, s}) \;\; , 1.47 \;\; (3\text{H, s}) \;\; , \\ 2.12 \;\; (3\text{H, s}) \;\; , 2.50 \;\; (2\text{H, t}, J\!=\!5\text{Hz}) \;\; , 3.28 \;\; (1\text{H, d,} \\ J\!=\!12\text{Hz}) \;\; , 3.41\text{--}3.57 \;\; (2\text{H, m}) \;\; , 3.69 \;\; (1\text{H, d}, J\!=\!12\text{Hz}) \;\; , 3.86\text{--}4.01 \;\; (1\text{H, m}) \;\; , 4.09 \;\; (1\text{H, s}) \;\; , \end{array}$

分子式: C₃₃H₅₈N₂O₆ 分子量: 578. 93

NMR (δ , CDCl₃):

0.88 (3H, t, J=6Hz) , 0.96 (3H, s) , 1.03 (3H, s) , 1.07-2.21 (26H, m) , 1.43 (3H, s) , 1.46 (3H, s) , 1.63 (3H, s) , 1.75 (3H, s) , 2.53 (2H, t, J=6Hz) , 3.28 (1H, d, J=12Hz) , 3. -3.64 (2H, m) , 3.69 (1H, d, J=12Hz) , 3.88-4.04 (1H, m) , 4.08 (1H,

(127)

分子式: C₃₃H₆₀N₂O₆ 分子量: 580.95

NMR (δ , CDC1₃) :

0.87 (6H, t, J=6Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.10-2.20 (31H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s), 2.50 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.36-3.60 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.88 (1H, m), 4.09 (1H, s), 4.64 (1H, ddd, J=10Hz,

* 10Hz, 4Hz), 5.88 (1H, d, J=8Hz), 6.91 (1H, t, J=6Hz)

実施例151

10 化合物名: (1S, 2S) - 2 - [(E) - 3 - フェニルー2 - ドデセノイル] アミノシクロヘキサン-1 - イル3 - (N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル-1, 3 - ジオキサン-4 - カルボニル) アミノ] プロピオネート

* 構造式:

分子式: C36H56N2O6

分子量:612.94

NMR (δ , CDC1₃):

0.55-0.73 (1H, m), 0.97 (3H, t, J=6Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.08-2.84 (21H, m), 1.42 (3H, s), 1.47 (3H, s), 2.30-2.43 (2H, m), 2.48 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.33-3.62 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.70-3.86 (1H, m), 4.08 (1H, s), 4.28 (1H,

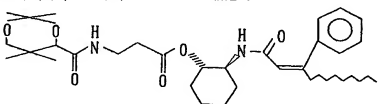
ddd, J=10Hz, 10Hz, 4Hz) , 5.06 (1H, d, J=9Hz) ,
5.85 (1H, s) , 6.92 (1H, t, J=6Hz) , 7.12-7.43
 (5H, m)

実施例152

化合物名: (1S, 2S) -2- [(Z) -3-フェニルー2-ドデセノイル] アミノシクロヘキサン-1-イル3- [N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン

30 -4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

※ 構造式:



分子式: C₃₆H₅₆N₂O₆ 分子量: 612.94

NMR (δ , CDCl₃):

0.86 (3H, t, J=7Hz), 0.90 (3H, s), 0.99 (3H, s), 1.03-2.28 (22H, m), 1.39 (3H, s), 1.44 (3H, s), 2.40-2.6 (2H, m), 2.90-3.20 (2H, m), 3.25 (1H, d, J=12Hz), 3.36-3.63 (2H, m), 3.66 (1H, d, J=12Hz), 3.91-4.02 (1H, m), 4.06 (1H, s), 4.65 (1H, ddd, J=10Hz, 10Hz, 10Hz, 4Hz), 5.82 (1H, s),

6.04 (1H, d, J=8Hz), 6.91 (1H, t, J=6Hz), 7.29-7.44 (5H, m)

40 実施例153

化合物名: (1S, 2S) - 2 - [(Z) - 3 - 7x = N - 2 - 7x - 7x = 1 - 7x

$$\begin{array}{c|c}
0 & 0 & H & 0 \\
\hline
0 & 0 & N
\end{array}$$

分子式: C33H50N2O6 分子量: 570.85

NMR (δ , CDC1₃):

0.83 (3H, t, J = 7Hz), 0.90 (3H, s), 0.99 (3H, s),

 $1.\,08{-}2.\,60$ (18H, m) , 1.39 (3H, s) , 1.44 (3H, s) ,

2. 94-3.20 (2H, m), 3. 25 (1H, d, J=12Hz), 3. 38 - 3. 61 (2H, m), 3. 66 (1H, d, J=12Hz), 3. 90-

4 04 (111 m) 4 00 (111 m) 4 00 (111 ddd 1-1

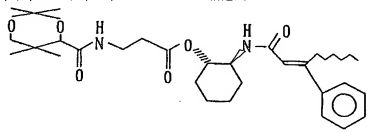
4.04 (1H, m), 4.06 (1H, s), 4.65 (1H, ddd, J=11

* Hz, 11Hz, 4Hz), 5.82 (1H, s), 6.01 (1H, d, J=6Hz), 6.91 (1H, t, J=6Hz), 7.29-7.44 (5H, m)

10 実施例154

化合物名: (1S, 2S) - 2 - [(E) - 3 - 7x = 2 - 7x = 1 - 2 - 7x = 1 -

構造式:



分子式: C₃₃H₅₀N₂O₆ 分子量: 570.85

NMR (δ , CDCl₃):

0.55-0.72 (1H, m) , 0.85 (3H, t, J=7Hz) , 0.96 (3H, s) , 1.04 (3H, s) , 0.88-1.99 (15H, m) ,

1.42 (3H, s), 1.47 (3H, s), 2.29-2.34 (2H, m),

2.48 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz),

3.32-3.61 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz),

3.71-3.84 (1H, m), 4.08 (1H, s), 4.28 (1H, ddd,

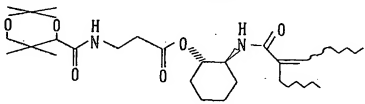
J = 10Hz, 10Hz, 4Hz), 5.07 (1H, d, J=9Hz), 5.85 (1H, s), 6.92 (1H, t, J=6Hz), 7.13-7.45 (5H, m)

実施例155

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2-ヘキシリデンオクタ ノイル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3-(N-

30 (2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル ボニル) アミノ] プロピオネート

※ 構造式:



分子式: C32H56N2O6

分子量:564.90

NMR (δ , CDC1₃):

0.87 (3H, t, J=8Hz), 0.88 (3H, t, J=8Hz), 0.96 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.07-2.26 (26H, m),

1.42 (3H, s) ,1.46 (3H, s) ,2.40-2.66 (2H, m) ,

3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.37-3.64 (2H, m), 3.69

(1H, d, J=12Hz), 3.90-4.06 (1H, m), 4.07 (1H, m)

s), 4.70 (1H, ddd, J=10Hz, 10Hz, 4Hz), 5.38

(1H, t, J=7Hz), 5.61 (1H, d, J=8Hz), 6.91 (1H, d, J=8Hz)

t, J=6Hz

実施例156

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2-(3) - 2) (2-(3) アミノシクロペキサン-(3) - 1 (3) アミノシクロペキサン-(3) - 1 (4) アミノンプロピオネート

(129)

分子式: C32H56N2O6 分子量:564.90

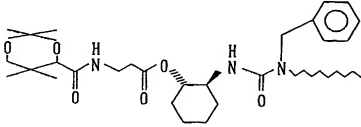
NMR (δ , CDCl₃):

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.89 (3H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.06-2.33 (26H, m), 1.42 (3H, s) ,1.47 (3H, s) ,2.40-2.60 (2H, m) , 3. 28 (1H, d, J = 12Hz), 3. 32-3. 62 (2H, m), 3. 69 (1H, d, J=12Hz), 3.86-4.02 (1H, m), 4.07 (1H, m)s), 4.74 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.82

(1H, d, J=8Hz), 6.01 (1H, t, J=7Hz), 6.90 (1H, t, J=7Hz)t, J = 6Hz

実施例157

10 化合物名: (1S, 2S) - 2- (N-ペンジル-N-ノニ ルカルバモイル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3 - (N- (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート 構造式:



分子式: C35H57N3O6 分子量:615.86

融点(℃):oil

NMR (δ , CDCl₃):

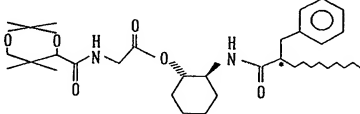
0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.05-2.23 (22H, m), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s), 2.32-2.53 (2H, m), 3.17 (2H, t, J=7Hz), 3.25-3.39 (1H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.42-3.55 (1H, m), 3.68 (1H, d, J = 12Hz), 3.71-3,83 (1H, d)m), 4.07 (1H, s), 4.36 (1H, d, J=16Hz), 4.46

(1H, d, J=16Hz), 4.47 (1H, d, J=8Hz), 4.62 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 4.87 (1H, t, J = 6Hz), 7.20-7.37 (5H, m)

実施例158

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2 - ベンジルウンデカノ イル) アミノシクロヘキサン-1-イル N-(2,2,5, 30 5-テトラメチルー1,3-ジオキサンー4-カルポニル) アミノアセテート

構造式:



Ж

分子式: C35H56N2O6 分子量:600.84

融点(℃):oil

NMR (δ , CDCl₃):

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 1.02 (3H, s), 1.08 (3H, s), 1.12-2.24 (25H, m), 1.46 (3H, s), 1.54 (3H, s), 2.61 (1H, dd, J=13Hz, 5Hz), 2.92 (1H, dd, J=13Hz, 9Hz), 3. 22 (1H, dd, J = 18Hz, 5Hz), 3. 31 (1H, d, J=12Hz), 3.70-3.84 (1H, m), 3.71 (1H, m)d, J=12Hz), 3.94 (1H, dd, J=18Hz, 7Hz), 4.13 (1 H, s), 4.62 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.51 (1H, d, J = 8Hz), 6.64-6.72 (1H, m),

7.14-7.21 (3H, m) , 7.23-7.32 (2H, m)

実施例159

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2 - ヘプチルノナノイ ル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- (N-(2, 2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルポニ ル) アミノ) プロピオネート

分子式: C34H62N2O6 分子量:594.88 融点(℃):wax NMR (δ , CDCl₃):

0.87 (6H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.08-2.21 (33H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s), 2.41-2.58 (2H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.51(2H, dt, J=6Hz, 6Hz), 3.69 (1H, d, J=12Hz),

3.82-3.95 (1H, m) ,4.08 (1H, s) ,4.68 (1H, ddd,

J = 11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.80 (1H, d, J = 8Hz), 6.91 (1H, t, J = 6Hz)

実施例160

10 化合物名: (1S, 2S) - 2 - [(1-ヘプチルオクチ ル) カルパモイル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3 - (N - (2, 2, 5, 5 - F + F) + F) + (3 - F)-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート 構造式:

分子式: C34H63N3O6 分子量:609.89 融点(℃):wax NMR (δ , CDC1₃):

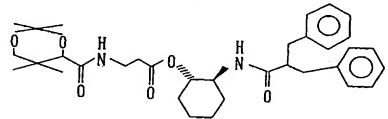
> 0.87 (6H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.08-2.28 (32H, m), 1.44 (3H, s), 1.47 (3H, s), 2. 38-2.57 (2H, m), 3. 28 (1H, d, J=12Hz), 3. 31 - 3.42 (1H, m) , 3.54-3.82 (3H, m) , 3.69 (1H, d, J = 12Hz), 4.10 (1H, s), 4.48 (1H, br-s),

 \times 4.55 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 4.83 (1H, br-s), 6.90 (1H, t, J=6Hz)

実施例161

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2 - ベンジル-3 - フェ ニルプロパノイル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- {N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン -4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート 構造式:

₩ 30



分子式: C34H46N2O6 分子量:578.75

融点(℃):カラメル

NMR (δ , CDCl₃):

0.94 (3H, s), 0.95-2.23 (10H, m), 1.03 (3H, s), 1.42 (3H, s) , 1.46 (3H, s) , 2.43-2.56 (1H, m) , 2.68-3.09 (4H, m) , 3.15-3.32 (2H, m) , 3.27 (2H, d, J=12Hz), 3.59-3.69 (1H, m), 3.68 (1H, m)d, J=12Hz), 4.06 (1H, s), 4.35 (1H, ddd,

J = 11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.38 (1H, d, J = 8Hz), 6.77 (1H, t, J=6Hz), 7.12-7.28 (10H, m)

実施例162

化合物名: (1S, 2S) - 2 - [5-フェニル-2-(3 -フェニルプロピル)ペンタノイル〕アミノシクロヘキ サン-1-イル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル -1.3-ジオキサン-4-カルポニル)アミノ〕プロピ オネート

分子式: C38H54N2O6 分子量:634.86

融点(℃):カラメル

NMR (δ , CDC1₃):

0.93 (3H, s), 0.98-2.27 (19H, m), 1.02 (3H, s), 1.41 (3H, s) ,1.46 (3H, s) ,2.48-2.64 (4H, m) , 3.12-3.28 (2H, m), 3.27 (1H, d, J=12Hz), 3.67(1H, d, J=12Hz), 3. 78-3. 91 (1H, m), 4. 05 (1H, m)

s), 4.59 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.87

(1H, d, J=8Hz), 6.75 (1H, t, J=6Hz), 7.11-7.30 (10H, m)

10 実施例163

化合物名: (1S, 2S) - 2 - [6-フェニル-2-(4 -フェニルブチル) ヘキサノイル) アミノシクロヘキサ ン-1-イル 3- (N-(2,2,5,5-テトラメチルー 1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオ ネート

構造式:

分子式: C40H58N2O6 分子量:662.91

融点(℃):oil

NMR (δ , CDC1₃):

0.84-2.14 (21H, m), 0.94 (3H, s), 1.01 (3H, s), 1.41 (3H, s), 1.45 (3H, s), 2.32-2.61 (6H, m), 3.27 (1H, d, J = 8Hz), 3.37-3.53 (2H, m), 3.67 (1H, d, J = 8Hz), 3.78-3.92 (1H, m), 4.06 (1H, m)s), 4.62 (1H. ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.82

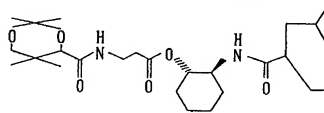
Ж (1H, d, J=8Hz), 6.86 (1H, t, J=6Hz), 7.11-7.29 (10H, m)

実施例164

化合物名: (1S, 2S) - 2 - [2-(4-tert-ブチル ベンジル) -3-(4-tert-ブチルフェニル) プロパ ノイル〕アミノシクロヘキサン-1-イ ル 3-〔N - (2, 2, 5, 5-テトラメチ ルー1, 3-ジオキサンー4-カルボニル)ア ミノ)プロピオネート

Ж 構造式:

40



分子式: C42H62N2O6 分子量:690.97

融点(℃):カラメル

NMR (δ , CDCl₃):

0.94 (3H,s),1.02 (3H,s),1.05-1.84 (8H,m),

1.28 (9H,s),1.29 (9H,s),1.41 (3H,s),

1.46 (3H, s) , 2.12-2.34 (2H, m) , 2.48-2.58

(1H, m), 2.66-3.04 (4H, m), 3.27 (1H, d, J =12Hz), 3.33 (2H, dt, J = 6Hz, 6Hz), 3.61-3.73 (1H, m), 3.68 (1H, d, J=12Hz), 4.06 (1H, s), 4.38 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.32 (1H, t, J = 8Hz), 6.83 (1H, t, J = 6Hz), 7.06 (2H, d, J =8Hz) . 7.11 (2H, d, J=8Hz) . 7.26 (2H, d, J=8Hz) . 7. 28 (2H, d, J = 8Hz)

(132)

フロントページの続き

 (51) Int. Cl. 6
 識別記号 庁内整理番号 F I 技術表示箇所

 C 0 7 C 237/22
 C 0 7 C 237/22

 327/20
 327/20

 C 0 7 D 319/06
 C 0 7 D 319/06